



UNIVERSITY OF ILLINOIS
LIBRARY

BOOK	CLASS	VOLUME
580.5	F	92

ACES LIBRARY

310.001

Return this book on or before the
Latest Date stamped below. A
charge is made on all overdue
books.

University of Illinois Library

AUG 6 - 1947

AUG 6 1947

Digitized by the Internet Archive
in 2019 with funding from
University of Illinois Urbana-Champaign

ACES LIBRARY

604
23
110/7

FLORA

ODER

ALLGEMEINE BOTANISCHE ZEITUNG.

FRÜHER HERAUSGEGEBEN

VON DER

KGL. BAYER. BOTANISCHEN GESELLSCHAFT IN REGENSBURG.

92. B A N D. J A H R G A N G 1903.

HERAUSGEBER: Dr. K. GOEBEL

Professor der Botanik in München.

Mit 13 Tafeln und 171 Textfiguren.

MARBURG.

N. G. ELWERT'SCHE VERLAGSBUCHHANDLUNG.

1903.

Inhaltsverzeichnis.

I. Abhandlungen.

	Seite
F. W. C. ARESCHOUG, Berichtigung	302
ALBERT ARTOPOEUS, Über den Bau und die Öffnungsweise der Antheren und die Entwicklung der Samen der Erikaceen	309—345
Buitenzorg-Stipendium	395
CONST. von DECKENBACH, <i>Coenomyces Consuens</i> nov. gen. nov. spec. Ein Beitrag zur Phylogenie der Pilze	253—283
CARL DETTO, Über die Bedeutung der ätherischen Öle bei Xerophyten	147—199
Dr. M. DUDE, Über den Einfluß des Sauerstoffentzuges auf pflanz- liche Organismen	205—252
Dr. ANTON J. M. GARJEANNE, Die Ölkörper der Jungermanniales	457—482
K. GOEBEL, Morphologische und biologische Bemerkungen. 14. Wei- tere Studien über Regeneration	132—146
F. HEYDRICH, <i>Rudicularia</i> , ein neues Genus der Valoniaceen . . .	97—101
S. IKENO, Die Sporenbildung von <i>Taphrina</i> -Arten	1—31
H. O. JUEL, Ein Beitrag zur Entwicklungsgeschichte der Samenanlage von <i>Casuarina</i>	284—293
W. ROTHERT, Die Sporenentwicklung bei <i>Aphanomyces</i>	293—301
ERNST KÜSTER, Cecidiologische Notizen. 2. Über zwei einheimische Milbengallen: <i>Eriophyes diversipunctatus</i> und <i>E. fraxinicola</i> . .	380—395
OSKAR LOEW, Unter welchen Bedingungen wirken Magnesiumsalze schädlich auf Pflanzen?	489—494
Dr. WILH. LORCH, Bryologische Fragmente	84—97
J. P. LOTSY, Parthenogenesis bei <i>Gnetum Ula</i> Brogn.	397—404
C. MERESCHKOWSKY, Über farblose Pyrenoide und gefärbte Elaeo- plasten der Diatomeen	77—83
F. W. NEGER, Über Blätter mit der Funktion von Stützorganen . . .	371—379
MORTEN P. PORSILD, Zur Entwicklungsgeschichte der Gattung <i>Riella</i>	431—456
S. J. ROSTOWZEW, Beiträge zur Kenntnis der Peronosporeen	405—430
W. ROTHERT, Die Sporenentwicklung bei <i>Aphanomyces</i>	293—301
J. C. SCHOUTE, Die Stammesbildung der Monokotylen	32—48
C. STEINBRINCK, Versuche über die Luftdurchlässigkeit der Zell- wände von Farn- u. <i>Selaginella</i> -Sporangien, sowie von Moosblättern	102—131
OCTAVE TREBOUX, Einige stoffliche Einflüsse auf die Kohlensäure- assimilation bei submersen Pflanzen	49—76
F. VAUPEL, Beiträge zur Kenntnis einiger Bryophyten	346—370
PAUL VOGLER, Die Variabilität von <i>Paris quadrifolia</i> L. in der Umgebung von St. Gallen	483—489

II. Abbildungen.

A. Tafeln.

- Tafel I—III zu Ikeno, *Taphrina*-Arten.
Tafel IV zu Schoute, Stammesbildung der Monokotylen.
Tafel V zu Steinbrinck, Luftdurchlässigkeit der Zellwände von Farn- und
Selaginella-Sporangien, sowie von Moosblättern.
Tafel VI und VII zu Deckenbach, *Coenomyces consuens* nov. gen. nov. spec.
Tafel VIII zu Juel, *Casuarina*.
Tafel IX und X zu Lotsy, *Gnetum Ula* Brogn.
Tafel XI—XIII zu Rostowzew, Peronosporeen.

B. Textfiguren.

- Seite 309 ff. Fig. 1—84 zu Artopoeus, Ericaceen.
Seite 147 ff. Fig. 1—7 zu Detto, Xerophyten.
Seite 205 ff. Fig. 1—2 zu Dude, Einfluß d Sauerstoffentzuges auf pflanzl. Organismen.
Seite 457 ff. Fig. 1—18 zu Garjeanne, Jungermanniales.
Seite 132 ff. Fig. 1—6 zu Goebel, Über Regeneration.
Seite 97 ff. Fig. 1—4 zu Heydrich, *Rudicularia*.
Seite 1 ff. Fig. 1—2 zu Ikeno, *Taphrina*-Arten.

IV

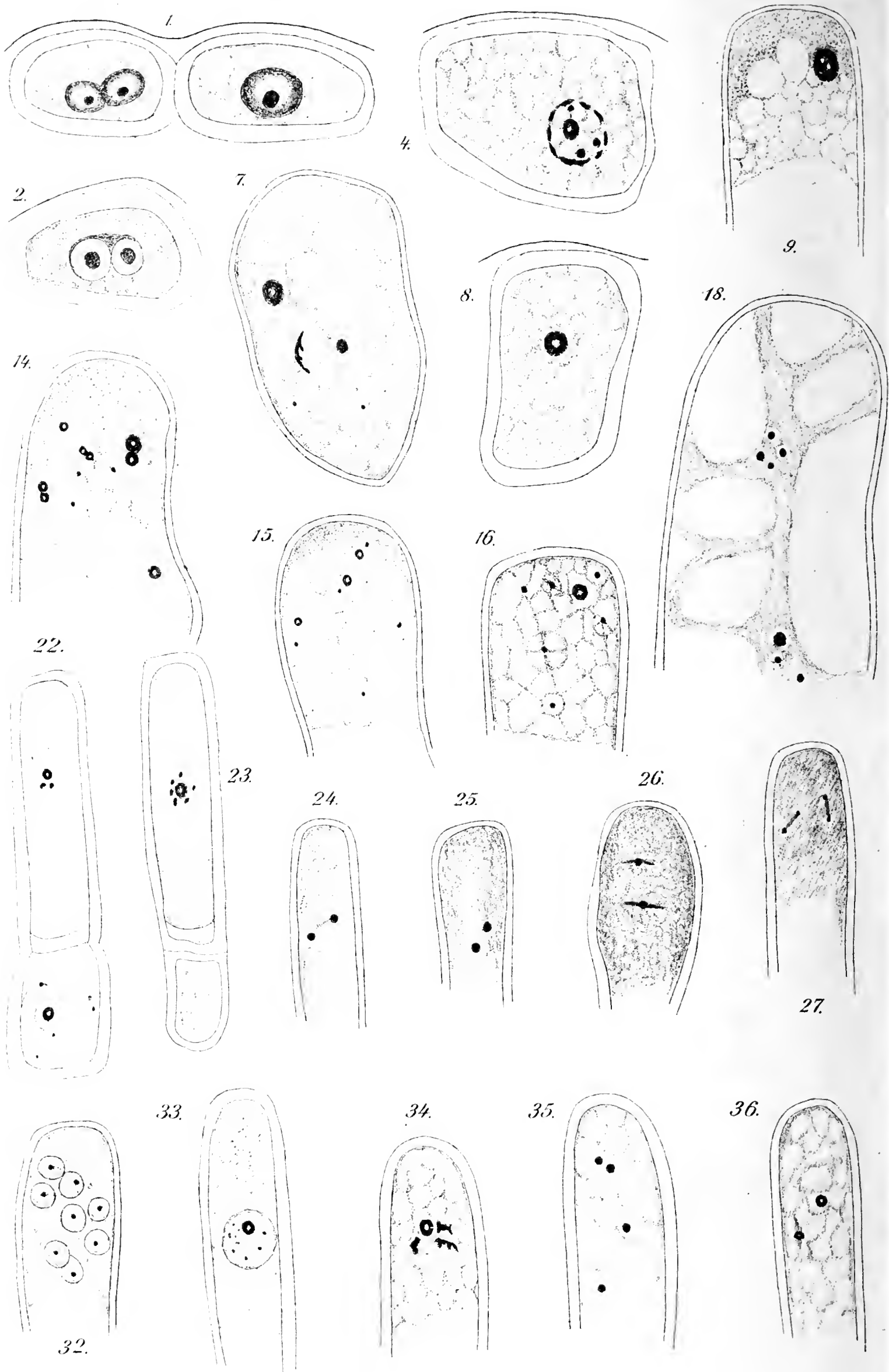
- Seite 284 ff. 1 Fig. zu Juel, Casuarina.
 Seite 380 ff. Fig. 1—4 zu Küster, Milbengallen.
 Seite 84 ff. Fig. 1—10 zu Lorch, Bryolog. Fragmente.
 Seite 397 ff. Fig. 1—3 zu Lotsy, Gnetum Ula Brogn.
 Seite 77 ff. Fig. 1—4 zu Mereschkowsky, farblose Pyrenoide und gefärbte Elaeoplasten der Diatomeen.
 Seite 371 ff. Fig. 1—2 zu Neger, Blätter mit der Funktion von Stützorganen,
 Seite 431 ff. Fig. 1—8 zu Porsild, Riella.
 Seite 405 ff. 1 Fig. zu Rostowzew, Peronosporeen.
 Seite 293 ff. Fig. 1—7 zu Rothert, Aphanomyces.
 Seite 346 ff. Fig. 1—8 zu Vaupel, Bryophyten.

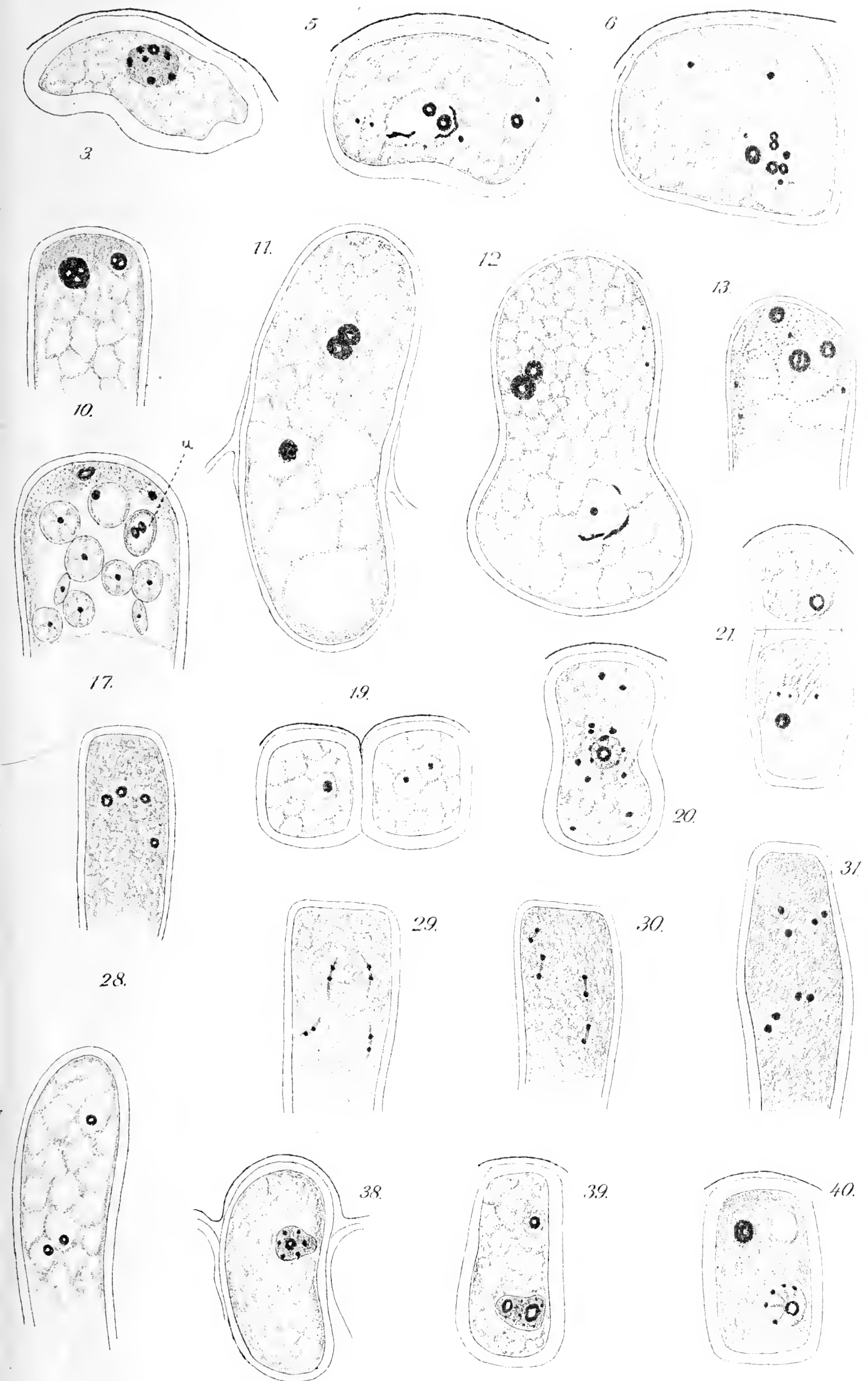
III. Literatur.

	Seite
Dr. GÜNTHER Ritter BECK von MANNAGETTA, Hilfsbuch für Pflanzensammler	202
JAGADIS CHUNDER BOSE, Response in the Living and Non-Living	306
Prof. Dr. K. BRANDT, Nordisches Plankton	496
Dr. HUGO BRETZL, Botanische Forschungen des Alexanderzuges	396
J. M. COULTER and CH. J. CHAMBERLAIN, Morphology of Angiosperms	500
Dr. W. DETMER, Das kleine pflanzenphysiologische Praktikum	395
AD. ENGLER, Syllabus der Pflanzenfamilien	304
Forschungsberichte aus der biologischen Station zu Plön	497
Dr. AUGUST GARCKE, Illustrierte Flora von Deutschland	202
VAL. HAECKER, Über das Schicksal der elterlichen und großelterlichen Kernanteile	306
E. de HALACSY, Conspectus Florae Graecae	199
Dr. ANTON HEIMERL, Schulflora von Österreich	396
Dr. CARL F. JIKELI, Die Unvollkommenheit des Stoffwechsels	200
Dr. G. KARSTEN, Lehrbuch der Pharmakognosie des Pflanzenreichs für Hochschulen u. zum Selbstunterricht mit Rücksicht a. d. deutsche Arzneibuch	308
G. KARSTEN und H. SCHENCK, Vegetationsbilder	495
GEORG KLEBS, Willkürliche Entwicklungsänderungen bei Pflanzen	497
F. G. KOHL, Pflanzenphysiologie	396
Dr. ERNST KÜSTER, Pathologische Pflanzenanatomie	303
Prof. Dr. GUSTAV LINDAU, Hilfsbuch für das Sammeln der Ascomyceten	496
B. E. LIVINGSTON, The rôle of diffusion and osmotic pressure in plants	497
Prof. Dr. W. MIGULA, Morphologie, Anatomie und Physiologie der Pflanzen	202
Prof. Dr. M. MOEBIUS, Botanisch-mikroskopisches Praktikum für Anfänger	304
J. J. Rousseaus Briefe über die Anfangsgründe der Botanik, übersetzt von M. MOEBIUS	396
F. MÜHLBERG, Zweck u. Umfang des Unterrichtes in der Naturgeschichte an höheren Mittelschulen mit besonderer Berücksichtigung der Gymnasien	500
GEORG ROTH, Die europäischen Laubmoose	496
M. RÜKLI, Botanische Reisetudien auf einer Frühlingsfahrt durch Korsika	202
ETHFL SARGANT, A theory of the origin of Monocotyledons	305
CAMILLO KARL SCHNEIDER, Dendrologische Winterstudien	396
Dr. J. C. SCHOUTE, Die Stelär-Theorie	495
Dr. AUGUST SCHULZ, Studien über die phanerogame Flora und Pflanzendecke des Saalebezirkes	203
Dr. ANTON SCHWAIGHOFER, Tabellen zur Bestimmung einheimischer Samenpflanzen und Gefäßsporenpflanzen	396
EDUARD STRASBURGER, Das botanische Praktikum	201
Dr. K. W. von DALLA TORRE und LUDWIG Graf von SARNTHEIM, Die Flechten (Lichenes) von Tirol, Vorarlberg und Liechtenstein	201
Prof. Dr. O. WARBURG, Kumene-Sambesi-Expedition, H. Baum 1903	495
Dr. RICHARD von WETTSTEIN, Der Neolamarckismus und seine Beziehungen zum Darwinismus	199
JUL. WIESNER, Die Rohstoffe des Pflanzenreichs	302

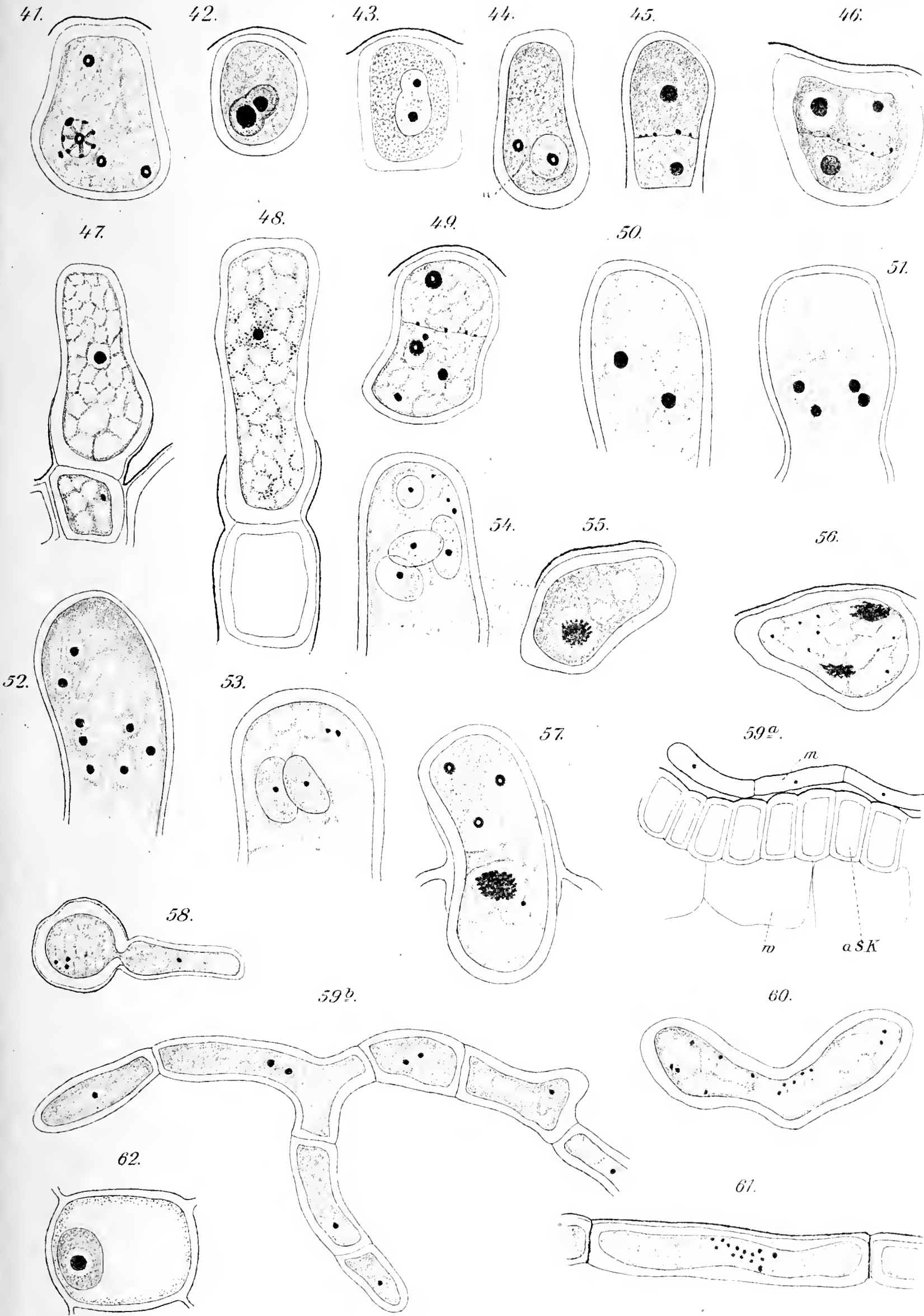
Das 1. Heft erschien am 17. Januar 1903, das 2. Heft am 25. Mai 1903, das 3. Heft am 22. Juli 1903, das 4. Heft am 6. Oktober 1903.







LIBRARY
OF THE
UNIVERSITY OF ILLINOIS



LIBRARY
OF THE
UNIVERSITY OF ILLINOIS

Die Sporenbildung von *Taphrina*-Arten.

Von
S. Jkeno.

Mit Tafel I—III und 2 Textfiguren.

Bisher liegen nur wenige Beobachtungen über das cytologische Verhalten bei der Sporenbildung der Exoasceen vor. Schmitz studierte *Taphrina (Exoascus) Pruni* in dieser Beziehung und gab die Resultate in seiner bekannten inhaltsreichen Abhandlung.¹⁾ Sadebeck, welcher durch seine grundlegenden Untersuchungen über die Biologie und Systematik dieser Ascomyceten bekannt ist, studierte einige Arten auch in dieser Hinsicht²⁾, während Fisch eine ziemlich ausführliche Beschreibung der Sporenbildung bei einer Exoascee, *Ascomyces endogenous*, geliefert hat.³⁾ Auch hat Dangeard die Verschmelzung von zwei Kernen in der ascogenen Zelle von *Taphrina (Exoascus) deformans* beobachtet.⁴⁾

Die Resultate der Studien Sadebeck's und Fisch's führten dahin, dass bei der Sporenbildung der Exoasceen eine echte Karyokinese vorliegt, und dass der einzige Zellkern der ascogenen Zelle durch wiederholte karyokinetische Theilung eine Anzahl von Ascosporenkernen liefert, wie es bei den anderen Ascomyceten der Fall ist.

Im Beginn des vorigen Jahres habe ich in dieser Zeitschrift eine kurze Mittheilung über die Sporenbildung von *Taphrina Johansonii* veröffentlicht⁵⁾, wobei ich gezeigt habe, dass hier von echter Karyokinese keine Rede ist, da bald nach der Verschmelzung von zwei Kernen in der ascogenen Zelle der resultirende Kern unter Verlust der Kernhaut, Grundsubstanz etc. zu einem einzigen massiven Chromatinkörper reducirt wird und dass der letztere durch Sprossung eine Anzahl von kleinen Chromatinkörpern für die Ascosporenbildung liefert.

1) Untersuchungen über die Zellkerne der Thallophyten. S.-A. a. d. Sitzgsber. d. niederrhein. Gesellsch. f. Natur- und Heilkunde zu Bonn, 1879.

2) Untersuchungen über die Pilzgattung *Exoascus*. Aus d. Jahrb. d. wiss. Anstalten zu Hamburg f. 1883), 1884. — Ueber die im Ascus der Exoasceen stattfindende Entwicklung der Inhaltsmassen. Bot. Centralbl. 25, 1886, p. 123. — Die parasitischen Exoasceen. Eine Monographie. 1892.

3) Ueber die Pilzgattung *Ascomyces*. Bot. Ztg. XLIII. Jahrg., 1885, pag. 33.

4) La reproduction sexuelle des Ascomycètes. Le Botaniste, Série IV, 1894.

5) Studien über die Sporenbildung von *Taphrina Johansonii*. Flora 88. Bd., 1901.

Nun war es von höchstem Interesse zu untersuchen, ob meine Befunde an *T. Johansonii* gegenüber den von Sadebeck und Fisch studirten Fällen eine Ausnahme bilden oder ob der Modus der Sporenbildung wie bei *T. Johansonii* unter den Exoasceen allgemein verbreitet ist.

Im Frühjahr des letzten Jahres sammelte ich deshalb eine Anzahl von Exoasceen, *T. Kusanoi* sp. nov.¹⁾, *deformans*²⁾, *deformans* var. *armeniaca* (?), *Cerasi*, *Pruni*, und fixirte sie nach den üblichen Methoden. Die Resultate der vergleichenden Studien dieser *Taphrina*-Arten waren theilweise eine Bestätigung und theilweise eine Erweiterung meiner früheren Angaben.

Methoden. — Die Fixirung geschah hauptsächlich durch Flemming's starkes Gemisch, welches mit gleichen Volumtheilen Wasser verdünnt wurde. Die Mikrotomschnitte wurden nach dem bekannten Flemming's Safranin-Gentianaviolett-Orange- oder Heidenhain's Eisenhämatoxylin-Verfahren gefärbt.

Einzelbeobachtungen.

1. *Taphrina Kusanoi* spec. nov.

Ehe wir indes auf die Sporenbildung dieser neuen *Taphrina*-Art eingehen, möchte ich zunächst die systematischen Merkmale derselben näher darlegen.

Diagnose. Verursacht auf *Pasania cuspidata* an den Blättern blasige Auftreibungen. Die Ascen brechen an der Unterseite der Blätter hervor, sind ohne Stielzelle, cylindrisch, oben abgerundet und werden nach unten allmählich schwächer bis auf den basalen Theil, welcher sich etwas erweitert und sitzen auf den durch Hypertrophie stark verlängerten Epidermiszellen des Blattes des Wirthes; zwischen diese Zellen dringen sie niemals ein. Die Ascen sind 102—117 μ lang und an ihrem oberen breitesten Theil 13—19 μ breit. Im völlig gereiften Zustand sind sie mit einer grossen Anzahl von kleinen, länglichen Sprossconidien erfüllt. Mai — Juni. (Textfig. 1.)

Diese *Taphrina*-Art wurde zuerst Mai 1900 von meinem Collegen Herrn Dr. Kusano in der Stadt Tsukuba in der Provinz Hitatsi und im letzten Jahre in meinem Garten zu Aoyama aufgefunden. Dem Entdecker zu Ehren wurde diese *Taphrina*-Art mit dem specifischen

1) Für die Beschreibung dieser neuen Species s. weiter unten.

2) Nach Giesenhagen (Die Entwicklungsreihe der parasitischen Exoasceen; Flora, 81. Bd., 1895; *Taphrina*, *Exoascus* und *Magnusiella*, Bot. Ztg. 59. Jahrg. 1901) wird hier keine Unterscheidung beider Gattungen *Taphrina* und *Exoascus* gemacht.

Namen „*Kusanoi*“ belegt. Sie ist durch ihre eigenthümlichen schlanken Ascen ausgezeichnet und gehört zu der Untergattung *Eutaphrina* Giesenhagen's.¹⁾ Die Ascen der von diesem letzteren Forscher enumerirten sechs *Taphrina*-Arten dieser Untergattung, welche auf den Cupuliferen schmarotzen, sind stets weit niedriger und meist dünner, nur sind dieselben bei zwei Arten, *T. Kruchii* (15—20 μ breit) und *T. coerulescens* (18—24 μ breit), etwas breiter.²⁾

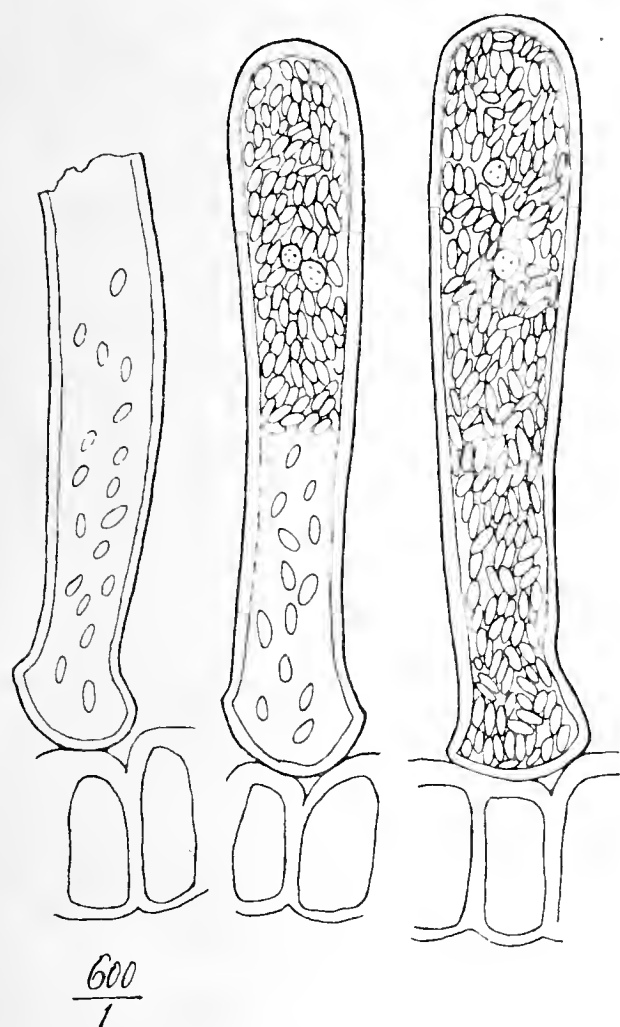


Fig. 1.

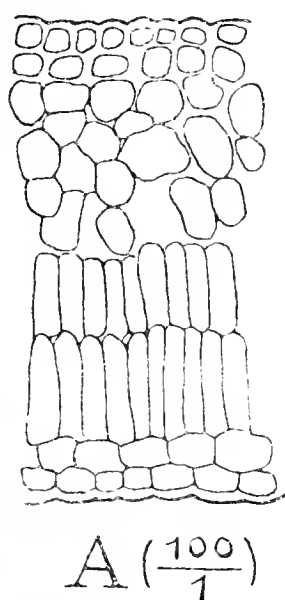
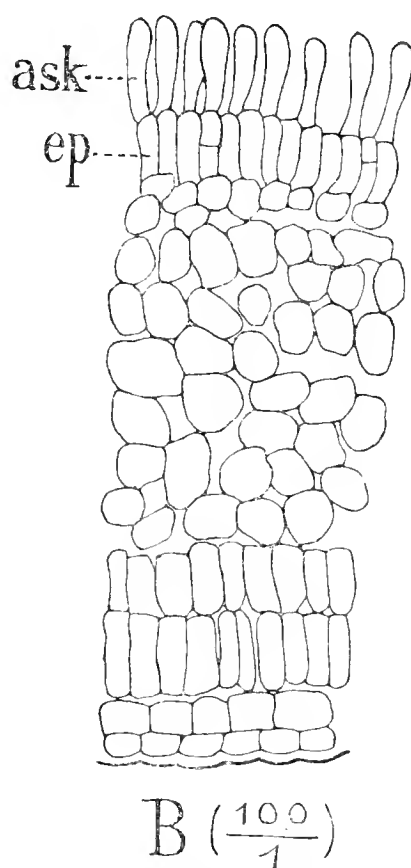


Fig. 2. ask Ascen, ep Epidermis des Wirthes.



Dieser Pilz scheint an dem Wirth keinen allzu grossen Schaden verursachen zu können, da die an einzelnen Stellen inficirten Blätter ganz gesund bleiben, sogar im zweiten Jahre ihres Lebens.³⁾ Die von dem Pilze an den Blättern verursachten anatomischen Veränderungen möchte ich hier an der Hand der Fig. 2 A und B demonstrieren. Beide stellen die Schnitte von einem und demselben Blatt unter der gleichen Vergrösserung dar, wobei A den normalen und B den durch den Pilz inficirten Theil darstellt. Die Verschiedenheit zwischen beiden wird hauptsächlich sowohl durch die starke Verlängerung der unteren Epidermiszellen⁴⁾

1) l. c. (1901).

2) Giesenhagen, l. c. (1895).

3) *Pasania cuspidata* ist wintergrün.

4) Die verlängerten Epidermiszellen werden oft tangential getheilt (vgl. Fig. B).

als auch durch die Vermehrung der Schwammparenchymzellen verursacht. Die Chlorophyllkörner sind grösstentheils verschwunden.

Nach dieser kleinen Abweichung kehren wir wieder zu unserem eigentlichen Thema zurück.

Die Bildung eines Zellkernes der ascogenen Zelle aus der Verschmelzung zweier solcher wurde beobachtet (Fig. 1 Taf. I). Jener Kern besitzt im Anfang einen sehr dichten und gewöhnlich vacuolisirten nucleolusartigen Körper, welcher durch Gentianaviolett oder Eisenhämatoxylin sehr intensiv blau gefärbt wird und welcher dem in meiner oben citirten Arbeit (l. c.) durch den Namen „Chromatinkörper“ bezeichneten entspricht. Die Kernhöhle ist scharf gegen das umgebende Cytoplasma abgegrenzt, wenn auch die Kernmembran nicht deutlich nachzuweisen ist. In der Kernhöhle beobachtet man ausser einem Chromatinkörper noch eine kleine Menge der besonders an der Peripherie angesammelten schön roth gefärbten feingranulären Grundsubstanz.

Nachdem der oben erwähnte secundäre Zellkern gebildet ist, beginnt er einer eigenthümlichen Veränderung zu unterliegen. Er quillt nämlich bedeutend auf und zu dieser Zeit nimmt man in der Kernhöhle statt eines einzigen Chromatinkörpers wie bisher, eine unbestimmte Anzahl von kleinen unregelmässigen Körperchen von verschiedener Grösse wahr, welche ohne Zweifel durch Zerklüftung des einzigen Chromatinkörpers hervorgegangen sind (Fig. 3). Es folgt dann die allmähliche Desorganisation der Kerncontouren (Fig. 4), wobei einige der oben erwähnten Chromatinstücke nach dem umgebenden Cytoplasma zerstreut werden (Fig. 5, 7). In einigen Fällen scheint der oben erwähnte Zerklüftungsvorgang des Chromatinkörpers sich längere Zeit fortzusetzen: wir sehen z. B. sogar in dem durch Fig. 6 dargestellten Stadium noch einige durch Sprossung in Zerklüftung begriffene Stücke.

Zu dieser Zeit sieht man stets ausser diesen Chromatinstücken noch einige schmutzig färbbare Substanzmassen, welche zuerst an der Peripherie der Zellkernhöhle angesammelt sind (Fig. 4), aber nachher nach aussen fliessen (Fig. 5, 7). Wir haben oben gesehen, dass in der Kernhöhle ausser dem Chromatinkörper noch eine feingranuläre Substanz enthalten ist; es ist wahrscheinlich, dass jene schmutzig färbbaren Substanzmassen aus dieser durch Desorganisation hervorgegangen und an der Peripherie angesammelt sind, da diese Stoffe, welche im lebenden Zustande halbflüssig sein dürften, zu dieser Zeit nach aussen fliessen und an der Kernperipherie an dem weiteren

Fliessen verhindert werden, bis zur Zeit der Desorganisation der Zellkerncontouren. Ebenfalls wäre es nicht unwahrscheinlich, dass diese Substanzmassen wenigstens theilweise aus der desorganisirten Kernmembran herrührt¹⁾. Sowohl diese Substanzmasse als alle Chromatinstücke — ein einziges ausgenommen — verschwinden schliesslich im Cytoplasma der ascogenen Zelle, um zweifellos dort als Nahrung zu dienen (Fig. 8, 9).

Der Vorgang der Chromatinzerklüftung und der Kerndesorganisation, wie oben beschrieben, kann der typische genannt werden, da er in den meisten von mir beobachteten Fällen wie oben angegeben verläuft. Nun gibt es davon einige Variationen, von denen zwei Beispiele unten folgen.

1. Die schmutzig färbbaren Substanzmassen sind bei den typischen Fällen erst nach der Bildung des secundären Zellkernes der ascogenen Zelle nachzuweisen; aber nicht selten beobachtete ich, dass sie schon zu sehen sind, während die zwei Kerne noch in Verschmelzung begriffen sind (Fig. 2).

2. Diese Substanzmasse bleibt im Cytoplasma meist längere Zeit, unverändert, so dass wir sie in ziemlich fortgeschrittenem Stadium der Ascusentwicklung nachweisen können (Fig. 12), aber manchmal kann sie sich dort sehr früh gänzlich auflösen, z. B. wie bei Fig. 6.

Als das Endresultat der oben erwähnten Vorgänge, welche entweder typisch oder atypisch verlaufen können, wird eine ascogene Zelle mit einem einzigen ziemlich grossen Chromatinkörper erzeugt welchen wir, zum Unterschied von demselben wie in Fig. 1 etc., weiter unten den secundären nennen wollen.

Nun beginnt die zweite Periode des Ascenwachsthums. Bislang lag die ascogene Zelle unter der Cuticula der Epidermiszellen; die letztere wird jetzt durchbrochen und dann fängt jene über die Oberfläche des Wirthes sich hoch emporzuheben an (Fig. 9 u. folg.). Zugleich wandert der secundäre Chromatinkörper zumeist nach dem oberen Ende der Zelle aus (Fig. 9) und wird dort in zwei getheilt (Fig. 10). Wie diese Theilung geschieht, konnte ich hier nicht beobachten, allein wir haben wiederholt solche Bilder angetroffen, wie die in Fig. 11—12 dargestellten. Die letzteren stellen offenbar kleine Variationen des soeben beschriebenen typischen Falles dar, wobei der secundäre Chromatinkörper sich schon zu theilen beginnt zur Zeit,

1) Die Kernmembran ist, wie oben hervorgehoben, nicht als solche deutlich nachweisbar, allein die Kernhöhle ist sehr scharf gegen die Umgebung abgegrenzt, weshalb die Möglichkeit nicht ausgeschlossen ist, dass die Membran zwar vorhanden ist, aber ungefärbt bleibt.

wo noch einige Ueberreste der Chromatinstücke etc. bei der ersten Periode im Cytoplasma ungelöst blieben. Solche Bilder sprechen dafür, dass die Theilung des secundären Chromatinkörpers direct ist; daher kann nicht mehr daran gezweifelt werden, dass auch in typischen Fällen, wie bei Fig. 9—10, die Theilung gleicherweise vor sich geht.

Dann folgt eine wiederholte Sprossung dieser tertiären, quaternären etc. Chromatinkörper, so dass sie allmählich kleiner werden (Fig. 13, 14, 15). Dazu ist zu bemerken, dass alle diese Körperchen niemals sich gleichzeitig theilen: während einige in Sprossung begriffen sind, bleiben andere ganz intact, so dass wir in einer ascogenen Zelle die Chromatinkörper von recht verschiedener Grösse wahrnehmen können. So z. B. sehen wir bei diesen Figuren ausser einigen winzigen noch eine Anzahl von weit grösseren.

Nun beginnt der Vorgang der Sporenbildung. Man kann beobachten, dass eine kleine Menge des Cytoplasmas um jeden dieser winzigen Chromatinkörper als Mittelpunkt sich zusammenzieht (Fig. 16), worauf bald nachher die Zellmembranen um diese Cytoplasmamassen ausgeschieden und die Ascosporen gebildet werden (Fig. 17). Es fragt sich nun, was ist das Schicksal der grösseren Chromatinstücke? Sie sind offenbar bestimmt, in der ascogenen Zelle allmählich resorbirt zu werden, da sie im Verlaufe der Ascosporenbildung gänzlich verschwinden. Zur Zeit der Cytoplasmaansammlung um die kleinsten Chromatinkörper sind gewöhnlich noch einige grössere zu sehen (Fig. 16), manchmal sogar nach der Sporenbildung (Fig. 17). Schliesslich werden aber alle im Ascuscytoplasma resorbirt, wie oben hervorgehoben.

Bald nach der Bildung der Sporen beginnt, wie bekannt, die Hefesprossung der letzteren. Wir sehen nämlich in der in Fig. 17 repräsentirten Zelle sowohl zwei Conidien als eine Ascospore *a*, wo der Chromatinkörper in Zweitheilung begriffen ist, um die Conidienbildung vorzubereiten.

Zur Zeit, wo wie bei Fig. 17 schon eine Anzahl Ascosporen erzeugt sind, nimmt man noch im Ascus eine reichliche Menge des unverbrauchten Cytoplasmas wahr, welches dem sog. Epiplasma der anderen Ascomyceten entspricht. Es wird allmählich resorbirt während der Conidienbildung.

2. *Taphrina Johansonii*.

Vergleichen wir die Vorgänge bei der Sporenbildung von *T. Kusanoi* mit denen von *T. Johansonii*¹⁾, wird man nicht verfehlen können,

1) Jkeno, l. c.

zwischen den beiden eine so grosse Uebereinstimmung zu erkennen, dass es überflüssig wäre, darauf hier ausführlich einzugehen. Nur möchte ich hier als Ergänzung zu meiner letzten Publication über *T. Johansoni* eine Thatsache bezüglich der Sporenbildung hervorheben, welche dort unberührt gelassen wurde. In der Fig. 9 meiner Arbeit über *T. Johansoni* nämlich sieht man in der ascogenen Zelle vier Chromatinkörper. Da bei dieser Art in einem Ascus gewöhnlich vier Ascosporen gebildet werden, so könnte man zu der Annahme geleitet werden, dass jeder jener vier Chromatinkörper direct für die Ascosporenbildung verbraucht würde. Dass dies dennoch thatsächlich nicht der Fall sein kann, kann man leicht z. B. aus der Fig. 11 (l. c.) erkennen, wo man vier je mit einem winzigen Chromatinkörper versehene Ascosporen sieht: wenn der Chromatinkörper, wie in der Fig. 9 (l. c.) dargestellt, direct verbraucht würde, so wäre er viel grösser gewesen als es thatsächlich der Fall ist (vgl. Fig. 9 und 11, l. c.). Diese Erwägungen machten es aus Analogie mit *T. Kusanoi* von vornherein wahrscheinlich, dass die Sporenbildung bei jener Art in der gleichen Weise wie bei dieser verläuft, d. h. dass der Chromatinkörper durch wiederholte Sprossungen Stücke von verschiedener Grösse producirt, von denen nur einige winzige in die Sporenbildung eingehen, während die grösseren im Ascuscytoplasma resorbirt werden.

In der That hat das erneuerte Studium meiner älteren Präparate von *T. Johansoni* mir einige instructive Bilder gegeben, wie z. B. ein in der Fig. 18 repräsentirtes. Dort sieht man ausser vier grösseren Chromatinkörpern noch einige winzige, welche zweifellos aus dieser grösseren hervorgesprosst sind. Die Thatsache, dass bei der Ascosporenbildung diese winzigen Körperchen als Mittelpunkt für die Cytoplasmaansammlung dienen, während die grösseren allmählich im Ascuscytoplasma resorbirt werden, ganz in Uebereinstimmung mit *T. Kusanoi*, ist aus der Fig. 11, 12, 15, 16, 17 (l. c.) zu sehen, wo man diese überzählige Chromatinstücke im Ascuscytoplasma in Verschwinden begriffen beobachtet. Dass schliesslich diese Körperchen ganz verschwinden, braucht nicht erst hervorgehoben zu werden.

Die Ascosporenbildung von *T. Johansoni* und *T. Kusanoi* stimmt daher fast durchaus überein und steht im starken Gegensatz zu derjenigen der nun zu besprechenden *T. Cerasi*.

3. *Taphrina Cerasi*.

Die Verschmelzung von zwei Kernen zu einem einzigen in der jungen ascogenen Zelle wurde ebenfalls hier beobachtet, wie bei den

anderen Fällen (Fig. 19). Die nachherige Entwicklung der ascogenen Zelle zerfällt, wie bei den bisher beschriebenen Arten, in zwei Perioden.

Beginnen wir zuerst mit der ersten, wobei der Entwicklungsvorgang fast völlig mit demselben bei den anderen Arten übereinstimmt.

In den Zellkernen wie bei Fig. 19 ist die Kernmembran als solche nicht deutlich nachzuweisen, auch die Kernhöhle enthält ausser einem intensiv färbbaren Chromatinkörper keine wahrnehmbaren Substanzen, aber selten einige granuläre oder fädig-kerngerüstartige Gebilde.

Die Kernvacuole ist in ihrer Gestalt und Grösse nicht ganz constant: sie ist variabel in ihrer Grösse, sie ist im Allgemeinen rundlich, aber nicht selten etwas länglich oder unregelmässig gestaltet, was uns zu der wahrscheinlichen Annahme führt, dass sie im lebenden Zustande plastisch und der stetigen Veränderung der Grösse und Gestalt unterworfen ist¹⁾.

Im Anfang der ersten Periode, wo die ascogene Zelle noch nicht durch die Cuticula hervorgebrochen ist, begegnen wir Bilder, wie in Fig. 20. Dort sieht man eine unbestimmte Anzahl von groben Körnchen von verschiedener Grösse im Cytoplasma unregelmässig zerstreut. Es fragt sich nun, wo diese Körnchen herrühren und welche physiologische Bedeutung ihnen zukommt? Nun, auf Grund der Vergleichung mit der Ascusentwicklung von *T. Johansonii*, *T. Kusanoi* und der unten zu besprechenden *T. deformans* liegt die Vermuthung nahe, dass sie dem Chromatinkörper ihre Entstehung verdanken und als Nahrungsmittel für das Wachsthum der ascogenen Zelle zu betrachten sind. Bei *T. Johansonii* und *Kusanoi* haben wir nämlich gesehen, dass der Chromatinkörper früher oder später eine Zerklüftung erleidet und dass die dadurch gebildeten Chromatinstücke im Cytoplasma zerstreut sind und dort verschwinden; es ist mehr als wahrscheinlich, dass die groben Körnchen bei *T. Cerasi*, analog diesem Chromatinstücke, aus dem Chromatinkörper entstehen. Jene Körper entstehen deshalb zuerst innerhalb der Kernvacuole und wandern dann nach dem umgebenden Cytoplasma aus.²⁾ Die Auswanderung jener Körnchen von der Kernvacuole nach aussen ist nicht schwer zu begreifen, indem es Pfeffer gelang, die Ausgabe der ungelösten Körper, wie Körnchen

1) Vgl. noch das unten über *T. deformans* Gesagte.

2) Vgl. auch das über *T. deformans* Gesagte.

von gerbsaurem Methylenblau etc. von der Zellsaftvacuole nach dem Cytoplasma und in umgekehrter Richtung durch die mechanische Druckwirkung, z. B. die Strömung des Körnerplasmas zu demonstrieren¹⁾. Bei dem in Frage stehenden Falle von *T. Cerasi* erinnert das ganze Aussehen der ascogenen Zelle an die Betheiligung einer Druckwirkung bei dem Zerstreuen der Chromatinstücke aus der Kernvacuole nach dem umgebenden Cytoplasma. Dabei liegt von vornherein die Ansicht sehr nahe, dass hier die Strömung des Cytoplasmas thätig ist und in der That wurde eine derartige Strömung von Fisch an lebenden Ascen von einer *Taphrina*, *Ascomyces endogenus*, beobachtet, „... bald jedoch wird es (d. h. das Cytoplasma des jungen Ascus) wieder gleichmässig feinkörnig und zeigt dann starke Strömungen, die nach der Spitze des Ascus hin gerichtet sind“²⁾.

Bezüglich der Chromatinstücke bei *T. Johansonii* machte ich auf Grund von Hirasé's, Arnoldi's und meinen Untersuchungen über die Archegonien der Gymnospermen es wahrscheinlich, dass sie als Nahrungsmittel der wachsenden Ascen zu betrachten sind³⁾. Dass die groben Körnchen in den ascogenen Zellen von *T. Cerasi* ebenfalls als solche zu betrachten sind, wird vielleicht keiner besonderen Erläuterung bedürfen, wenn man ihre völlige Uebereinstimmung mit den Chromatinstückchen bei *T. Johansonii* in verschiedenen Beziehungen in Betracht zieht.

Dittrich fand auch in den ascogenen Zellen von *Helvella Infula* eine Anzahl von nucleolusartigen Gebilden von nicht ganz gleicher Grösse⁴⁾. „Nicht selten sind diese Gebilde von einem Hof umgeben, der jedoch niemals scharf wie eine Kernhöhle gegen das umgebende Plasma abgegrenzt ist. . . . Ueberdies verlieren sie sich in den älteren mehrkernigen Ascis oder finden sich hier doch nie in der Nähe der Kerne, höchstens im oberen Theile des Ascus“⁵⁾. Dass diese nucleolusartigen Gebilde Dittrich's mit den groben Körnchen in den Ascen von *T. Cerasi* identisch sein dürften, ist sowohl aus

1) Pfeffer, Ueber Aufnahme von Anilinfarben in lebende Zellen (Untersuchungen aus dem botan. Inst. zu Tübingen, II. Bd. 2. Heft, 1886) pag. 297. — Ueber Aufnahme und Ausgabe ungelöster Körper. (Abhandl. d. math.-phys. Classe der kgl. sächs. Ges. d. Wiss., Bd. XVI, Nr. II, 1890), pag. 149.

2) l. c. pag. 39.

3) Jkeno, l. c. pag. 234.

4) Dittrich, Zur Entwicklungsgeschichte bei Helvellineen (Beitr. z. Biol. d. Pflanzen. VIII. Bd., 1. Heft, 1898).

5) l. c. pag. 45.

dieser soeben citirten Beschreibung als auch der Figur des Verfassers ¹⁾ ganz klar.

Nun bricht die ascogene Zelle durch die Cuticula hervor und wächst bedeutend. Zugleich wird eine sog. „Stielzelle“ gebildet. Zwar konnte ich dabei Näheres über diesen Vorgang leider nicht ermitteln, aber bei der Vergleichung mit der unten zu beschreibenden *T. deformans* ist es kaum zweifelhaft, dass die Bildung dieser Zelle gleicherweise wie bei der letzteren Art verlaufen dürfte. In Fig. 21—22 sehen wir, dass in der Stielzelle noch das Cytoplasma anscheinend unverändert bleibt, mit einem Chromatinkörper und einigen Körnchen. Dann werden die letzteren resorbirt, und Hand in Hand damit nimmt das Cytoplasma allmählich ab, um schliesslich gänzlich zu verschwinden, worauf die Stielzelle zu einem leeren Zellskelett reducirt wird.²⁾ Die Zeit der Stielzellbildung oder richtiger gesagt der Scheidewandbildung zwischen dem Ascus und Stiel [wie Giesenhagen hervorgehoben hat ³⁾] scheint bei *T. Cerasi* ganz constant zu sein, während, wie unten hervorgehoben, bei *T. deformans* sie sehr variabel ist.

Während der soeben erwähnte Process im Gang ist, nimmt man gewöhnlich in der ascogenen Zelle einen Chromatinkörper und um den letzteren eine Anzahl von kleinen, gleichgefärbten Körnchen wahr, welche vielleicht von jenem Körper ausgeschieden und dann nach dem umgebenden Cytoplasma zerstreut werden (Fig. 22—23).

Dann beginnt die zweite Periode der Ascusentwicklung, wobei wir indes zuerst in der ascogenen Zelle lediglich einen einzigen grossen Chromatinkörper wahrnehmen. Der Entwicklungsgang der zweiten Periode weicht bedeutend von demjenigen von den bisher erwähnten *Taphrina*-Arten ab; er ist sehr regelmässig und verläuft einigermaassen wie bei den anderen Ascomyceten. Zuerst theilt sich nämlich der einzige Chromatinkörper in zwei (Fig. 25), von welchen jeder sich wieder theilt und vier kleinere erzeugt (Fig. 28); schliesslich erleidet jeder dieser letzteren eine nochmalige Zweitheilung, um acht kleine Chromatinkörper entstehen zu lassen (Fig. 31). Eine interessante Erscheinung ist dabei, dass diese Theilung karyokinetisch verläuft. Da wir es hier nicht mit einem typischen Zellkern, sondern lediglich mit einem homogenen und structurlosen Chromatinkörper — wenigstens soweit wir mit Hilfe unserer heutigen besten optischen Instrumente

1) l. c. Taf. V Fig. 12.

2) Bei der Stielzelle in Fig. 13 nimmt man noch eine kleine Menge des Cytoplasmas wahr.

3) Flora Bd. 81, 1895, pag. 301.

und Methoden nachweisen können — zu thun haben, so haben wir dementsprechend eine sehr einfache Karyokinese vor uns. Wenn nämlich der Chromatinkörper in Theilung eingeht, sieht man ein durch Flemming's Färbungsmethode schwach roth gefärbtes spindelförmiges Gebilde, und zwar mit einem einzigen granulären Körper in seinem äquatorialen Theile (Fig. 24, 26, 27, 29, 30). Bei jenem Gebilde können wir keinen fibrillären Bau nachweisen, vielleicht wegen seiner extremen Winzigkeit, allein sein Verhalten während der Chromatintheilung lässt daran nicht zweifeln, dass es den Spindelfasern bei der gewöhnlichen Karyokinese homologisirt werden kann. Der granuläre Körper ist daher als ein Chromosom zu denken, so dass wir in Fig. 26 ein sehr einfaches Kernplattenstadium vor uns haben. Nach der Spaltung dieses einzigen Körpers rückt jedes der zwei Tochterchromosomen entlang der Spindel nach zwei entgegengesetzten Polen (Fig. 29), und wenn schliesslich dort angelangt (Fig. 24, 27, 30) (Diaster oder Dispirem!) verschwindet die Spindel. Bei dieser Theilung wird deshalb aus einem Chromatinkörper ein einziges Chromosom gebildet, wir haben also wohl einen sehr einfachen Process der Chromosombildung vor uns.

Mustert man nun die Fig. 24—31 durch, so wird man vielleicht nicht verfehlen zu erkennen, dass jeder Chromatinkörper nach der Umwandlung zu einem Chromosom sich bedeutend verkleinert (vgl. z. B. Fig. 25 mit Fig. 26), während bei dem umgekehrten Process gerade eine Vergrösserung eintritt (vgl. z. B. Fig. 27 mit Fig. 28, Fig. 30 mit Fig. 31). Diese auffällige Erscheinung möchte ich durch eine sehr einfache Annahme erklären, die, dass jeder Chromatinkörper ausser der chromosombildenden noch eine bestimmte Menge der für die Spindelbildung brauchbaren Substanz enthält; so wenn ein Chromatinkörper in Theilung eingeht, dann wird nicht nur das Material für das Chromosom, sondern auch dasselbe für die Spindel davon geliefert; wenn dagegen die Theilung vollendet ist, dann nimmt das Chromosom die Substanz der Spindel in sich auf und wird in solcher Weise wieder in einen Chromatinkörper verwandelt, so dass man in jenem Falle eine Verkleinerung und in diesem eine Vergrösserung des Chromatinkörpers wahrnehmen muss. Kurz ausgedrückt, haben wir Chromosom + Spindel in Fig. 26 = Chromatinkörper in Fig. 25, so auch Chromosom + Spindel in Fig. 29 = Chromatinkörper in Fig. 28 etc.

Nachdem durch diese dreimalige Theilung acht Chromatinkörper gebildet werden, sammelt sich, wie gewöhnlich, um jeden derselben

eine kleine Menge des Cytoplasmas, um acht Ascosporen den Ursprung zu geben (Fig. 32), das Epiplasma wird dabei gänzlich verzehrt.

Nach den vorliegenden Angaben der Autoren treten bisweilen auch bei *T. Cerasi* weniger als acht Sporen im Ascus auf¹⁾, doch in allen mir zur Beobachtung gekommenen Ascen fand ich merkwürdigerweise stets und ganz constant acht Sporen von gleicher Grösse, was selbstverständlich gerade durch die soeben hervorgehobene Regelmässigkeit der Chromatinkörpertheilung bedingt werden mag. Wo man in einem Ascus weniger als acht Sporen findet, zweifle ich nicht daran, dass dabei die Entwicklung verläuft wie es oft auch bei *T. Pruni* der Fall ist (vgl. unten das über diese letztere Art Gesagte).

4. *Taphrina Pruni*.

Zur Untersuchung dieser Art benutzte ich im Anfang das als Demonstrationsobject im hiesigen Institute conservirte Spiritusmaterial. Später erhielt ich aber das frische Object und durch Flemming's Lösung fixirtes; die daraus hergestellten Präparate dienten als Control-objects für die an dem Spiritusmaterial gemachten Beobachtungen.

Die Verschmelzung von zwei Kernen zu einem einzigen in der jungen ascogenen Zelle geschieht wie gewöhnlich. Bei dieser Art konnte ich weder die Zerklüftung des Chromatinkörpers (wie bei *T. Johansonii*), noch das Zerstreuen von groben Körnchen nach dem umgebenden Cytoplasma (wie bei *T. Cerasi*) beobachten.

Fig. 33 stellt einen Ascus dar, nachdem er sich über die Oberfläche des Wirthes hoch emporgehoben hat²⁾. Dort sieht man im Cytoplasma eingebettet einen ganz typischen Zellkern mit einem Nucleolus und Kerngerüst; das kernmembranartige Gebilde ist auch deutlich nachzuweisen. Dieser Zellkern verliert bald seinen Contour, so dass wir dann neben dem Chromatinkörper die dabei entstandenen schmutzig färbbaren Desorganisationsprodukte wahrnehmen (Fig. 34), welche bald im Cytoplasma resorbirt werden. Der Chromatinkörper theilt sich dann successive in zwei, vier (Fig. 35) und acht, was der typische Modus der Sporenbildung zu sein scheint, da die in Rede stehende Art meistens achtsporig ist.

1) In der Figur Giesenhagen's (Flora 81. Bd., 1895) sieht man z. B. einige Ascen mit weniger als acht Ascosporen, und zwar theilweise mit Conidienbildung (pag. 352, Fig. 56).

2) Das cytologische Verhältniss des Ascus ist ganz gleichartig, wenn er unter der Oberfläche des Wirthes liegt.

Auch habe ich bisweilen sechs- oder siebensporige Ascen gefunden, deren Entstehung auf Grund des unten Angeführten leicht verständlich sein dürfte. Ich habe nämlich solche Bilder, wie in Fig. 36 bis 37 angetroffen¹⁾; in Fig. 36 sieht man in einer ascogenen Zelle gleichzeitig je einen ruhenden und einen sich theilenden Chromatinkörper, sodann haben wir in Fig. 37 eine ascogene Zelle mit drei Chromatinkörpern, welcher offenbar aus solchem wie in Fig. 36 sich entwickelt hat. Die Entstehung der sechssporigen Ascen ist dadurch leicht erklärbar, auch die der siebensporigen wird durch einen solchen eigenthümlichen Vorgang begreiflicher gemacht werden. Die Entstehung der Ascen bei *T. Cerasi* und *deformans* (vgl. unten), welche weniger als acht Sporen enthält, wird wenigstens theilweise auf Grund dieses Processes erklärt werden.

Dass bei *T. Pruni* die Theilung des Chromatinkörpers karyokinetisch vor sich geht, ist aus der Fig. 36 zu sehen. Wir haben nämlich auch hier ein spindelartiges Gebilde wie bei *T. Cerasi*; während aber bei dieser Art nur ein Chromosom in der Kernplatte vorhanden ist, sind es bei *T. Pruni* so weit ich an dem in Spiritus conservirten und daher nicht ganz einwandsfrei fixirten Material untersuchen konnte — viele, wenn auch ich sie nicht zählen konnte.

Ueber die Stielzellbildung konnte ich nichts Näheres ermitteln.

5. *Taphrina deformans*.

Von dieser *Taphrina*-Art habe ich, ausser der auf *Prunus persica* schmarotzenden typischen, noch eine auf *Prunus armeniaca* untersucht. Die letztere ist wesentlich durch die Thatsache ausgezeichnet, dass die Ascen stets zugleich auf beiden Seiten des Blattes hervorbrechen. Die von unserem Pilze an dem Wirth verursachte Deformation ist in beiden Fällen gleichartig: die Blätter kräuseln sich und die jungen Sprosse sind deformirt. Auch die verursachten anatomischen Veränderungen des Wirthsblattes stimmen mit einander fast völlig überein, wenn auch zwischen beiden kleine Unterschiede vorhanden sind. Die Ascen sind bei beiden von fast gleicher Grösse; das cytologische Verhalten bei der Sporenbildung stimmt ebenfalls mit einander fast überein, wie unten geschildert. So wäre es nicht unmöglich, dass diese beiden Formen ganz identisch sind²⁾, allein wegen der kleinen Unterschiede zwischen beiden betrachtet man hier

1) Solche Bilder konnte ich nur an dem aus Spiritusmaterial hergestellten Präparat beobachten.

2) Natürlich können nur die reciproken Infectionsversuche diese Frage entgiltig entscheiden.

nur vorläufig die Form auf *Prunus armeniaca* als eine Varietät von *T. deformans* (var. *armeniaca*!).

Da bezüglich des cytologischen Verhaltens bei der Ascosporenbildung beide Formen fast durchaus übereinstimmen, so will ich unten beide zugleich besprechen.

Zunächst beginnen wir mit der ersten Periode der Ascenentwicklung.

Die Verschmelzung von zwei Kernen zu einem einzigen in der jungen ascogenen Zelle wurde auch hier beobachtet.¹⁾ In dieser Zeit scheint die Kernvacuole, abgesehen von einem Chromatinkörper, bald fast leer zu sein, bald einige kerngerüstartige Gebilde zu enthalten. Nun tritt, wie bei *T. Cerasi*, die Bildung der groben Körnchen aus dem Chromatinkörper und ihre Auswanderung nach aussen ein. Bei *T. Cerasi* haben wir gesehen, dass die Kernvacuole unbeständig und stetigen Gestaltsveränderungen unterworfen zu werden scheint. Diese auffällige Thatsache tritt bei der in Rede stehenden Art in diesem Entwicklungsstadium auf das Deutlichste hervor. Wenn nämlich ein kleines Chromatinstück sich vom Hauptkörper trennt, verlängert sich dementsprechend die Kernvacuole etwas (Fig. 42 Taf. III u. 38 Taf. II) und zwar um so mehr als sich das Chromatinstück aus dem Körper entfernt (Fig. 43 u. 39), und wenn dieses Stück aus der Vacuole wandert, so geht die letztere bald zu der ursprünglichen Gestalt zurück (Fig. 44 u. 40—41). In solcher Weise wandert eine Anzahl von Chromatinstücken aus der Vacuole nach dem umgebenden Cytoplasma aus. In dieser Zeit erhält die Kernvacuole eine ziemlich reichliche Menge von färbbaren Substanzen in Gestalt von Körnchen oder Strängen (Fig. 44 und 40—41).

Die Stielzellbildung der ascogenen Zellen bei *Taphrina*-Arten wurde bisher von einigen Autoren verfolgt, wobei die Resultate keineswegs stets übereinstimmten.

Sadebeck's Angabe²⁾ über die Stielzellbildung von *Taphrina* (*Exoascus*) *Tosquinetii*³⁾ lautet wörtlich wie folgt⁴⁾: „Wenn die . . . ascogene Zelle ihre definitive Grösse erreicht hat, wird, etwa in ihrem unteren Viertel, eine Querwand gebildet, welche den sich nun zum

1) In Hinsicht auf *T. deformans* beobachtete Dangeard diese Verschmelzung schon im Jahre 1899 und gab dabei die Figuren an (l. c. pag. 34 Fig. 4).

2) Untersuchungen über die Pilzgattung *Exoascus*.

3) Zu dieser Zeit durch Sadebeck als *Exoascus alnitorquus* bezeichnet (l. c. p. 56).

4) l. c. pag. 100.

Ascus ausbildenden oberen Theil von den denselben tragenden unteren der Stielzelle abtrennt. Hierbei treten die plasmatischen Inhaltsmassen fast gänzlich in den Ascus über, so dass die Stielzellen in der Regel inhaltsleer erscheinen.“¹⁾ Was er andererseits über denselben Vorgang bei derselben Art (und *T. flavus*) beschreibt, lautet etwas anders²⁾: „Erst nachdem in der ascogenen Zelle durch die Theilung des ursprünglichen Zellkerns zwei Zellkerne zur Entwicklung gelangt sind, erfolgt zwischen beiden Zellkernen die Bildung der Membran, durch welche sich die Differenzirung des ganzen Organs in den Ascus . . . und die Stielzelle vollzieht. . . .“³⁾ Aus den obigen Citaten scheint es mir, dass Sadebeck bei der Stielzellbildung verschiedener *Taphrina*-Arten zwei verschiedene Modi beobachtet hat, ja sogar bei *T. Tosquinetii* scheint dieser Vorgang in verschiedenen Fällen nach einem oder dem anderen Modus verlaufen zu können.

Pierce's Beobachtung über *T. deformans*, welche allerdings auf das frische Material gegründet ist, lautet wie folgt⁴⁾: „The contents of the forming ascus are finely granular, and as the ascus elongates, these contents crowd into the upper portion and a septum is formed between the basal part in such a manner as to cut off the now emptied ascogenous cell as a stalk cell for the ascus.“ Pierce's eben citirte Angabe stimmt somit mit dem überein, was Sadebeck bei *T. Ulmi* und theilweise bei *T. Tosquinetii* beobachtet hat.

Die Angabe Giesenhagen's über denselben Process bei *T. deformans* stimmt bezüglich des Auftretens der Scheidewand mit Pierces zeitlich nicht überein. „So tritt“, sagte Giesenhagen, „z. B. bei *T. deformans* Tul. die Scheidewand erst auf, wenn schon die Anlage der Ascosporen im oberen Theil des Schlauches beendet ist“⁵⁾, während dagegen nach Pierce, wie man sowohl aus dem angeführten Citate wie aus seiner Fig. 15, Taf. II ansehen kann, diese Scheidewand in einem viel jüngeren Stadium auftreten muss⁶⁾.

Gehen wir nun zu unserer eigenen Beobachtung über. Unter den von mir bezüglich der Stielzellbildung studirten *Taphrina*-Arten

1) Er hat den gleichen Vorgang auch bei *T. Ulmi* beobachtet (l. c. pag. 104)

2) Bot. Centralbl. Bd. 25, pag. 123.

3) Er hebt das Stattfinden des gleichen Vorganges auch bei *E. turgidus* und *Crataegi* hervor.

4) Pierce, Peach leaf Curl: its Nature and Treatment. U. S. Department of Agriculture. Bull. Nr. 20, pag. 38.

5) Giesenhagen, l. c. pag. 312.

6) Pierce, l. c.

wurde dieser Vorgang nur in vereinzeltten Fällen aufgefunden, so dass meine diesbezügliche Angabe nothwendig etwas dürftig sein muss.

Bei *T. deformans* konnte ich solche Bilder, wie die in Fig. 45—46 dargestellten, beobachten. Dabei sieht man in einer jungen ascogenen Zelle eine dieselbe quer durchschneidende Zellplatte. Beide über und unter der letzteren befindlichen Zellportionen sind mit Cytoplasma versehen und besitzen je einen oder zwei Chromatinkörper. Um die Zellplatte angesammelt sieht man eine kleine Anzahl von intensiv färbbaren winzigen Körnchen, welche vielleicht entweder als die Reste der für die Zellplattenbildung gebrauchten Materialien oder als Nahrungsmittel für die bald zu bildende Cellulosemembran aufzufassen sind. Bald nachdem die letztere gebildet ist, erfährt der Inhalt der Stielzelle eine allmähliche Desorganisation (Fig. 47), um schliesslich gänzlich zu verschwinden (Fig. 48).

Bei *T. deformans* var. *armeniaca* beobachtete ich das in Fig. 49 repräsentirte Bild. Um die Zellplatte sieht man auch hier eine Anzahl von winzigen Körnchen. In der oberen Zellportion sieht man nur einen Chromatinkörper, aber in der unteren einige derselben.

Weder bei *T. deformans* noch bei var. *armeniaca* habe ich einmal die Spuren der Kernspindeln etc. sehen können. Bei Fig. 45 z. B. beiderseits der Zellplatte liegt je ein Chromatinkörper, aber zwischen beiden ist keine Kernspindel oder dergleichen zu sehen. Ueber die Stielzellbildung sind meine Beobachtungen aber noch sehr mangelhaft, so dass ich darüber nichts Sicheres sagen kann. Allein nach den wenigen Fällen, welche ich studiren konnte, dürfte die Scheidewandbildung zwischen der Stiel- und Ascuszelle ohne die Thätigkeit der Zellkerne geschehen. Ist es denn nicht wahrscheinlich, dass hier die Zellplattbildung wesentlich wie bei demselben Vorgang bei *Dictyota* erfolgt, d. h. dass die Alveolenwände des Ascuscytoplasmas, welcher am Orte der bald zu bildenden Zellplatte angesammelt ist, sich miteinander zu einer fortlaufenden Linie anordnen, um dann sich zu einer Plasmoderma zu entwickeln? ¹⁾ Die endgiltige Entscheidung dieser interessanten Frage muss aber für eine spätere Untersuchung vorbehalten werden.

Bei den oben beschriebenen Fällen erfolgt deshalb die Stielzellbildung in der jungen ascogenen Zelle. Nun geschieht es sehr häufig, sowohl bei *T. deformans* als bei var. *armeniaca*, dass die letzteren

¹⁾ Mottier, Nuclear and Cell Division in *Dictyota dichotoma*. Ann. of Bot. Vol. 14, 1900, pag. 165.

bedeutend auswachsen, ohne die Stielzelle noch gebildet zu haben; so z. B. sehen wir manchmal die schon einige Ascosporen enthaltenden Ascen noch ohne Stielzelle, was demnach mit Giesenhagen's oben citirter Angabe übereinstimmt, dass bei *T. deformans* die Scheidewand erst auftritt, wenn schon die Anlage der Ascosporen im oberen Theil des Schlauches beendet ist. Wir können daher schliessen, dass die Stielzellbildung oder, nach Giesenhagen richtiger, die Scheidewandbildung zwischen der Ascus- und Stielzelle zu verschiedenen Zeiten erfolgen kann. „Freilich“, sagt Giesenhagen¹⁾, „lassen sich Erscheinungen wahrnehmen, welche darauf schliessen lassen, dass auch hier bei einzelnen Arten die Scheidewand zwischen Stiel und Ascus keine wichtige Rolle mehr spielt, dass sie gewissermassen nur als ein Ueberbleibsel, als eine ‚Reminiscenz‘ einer früher mehr hervortretenden morphologischen Gliederung zur Ausbildung kommt. . . . Zeitliche²⁾ und räumliche Verschiebung der Anlage sind ja auch sonst im Pflanzenreiche ein Merkmal functionslos gewordener und deshalb in der Rückbildung begriffener Organe.“ Meine soeben hervorgehobenen Beobachtungen bilden demnach ein schönes Beispiel dieser zeitlichen Verschiebung.

Bei meinen Untersuchungen habe ich den Process, wie durch Sadebeck bei *T. Ulmi* und theilweise bei *T. Tosquinetti* und dann durch Pierce bei *T. deformans* beschrieben (vgl. oben), nicht beobachten können, aber es ist nicht unwahrscheinlich, dass zuweilen solch ein Process stattfinden kann. Jedenfalls scheint es somit, dass der in Rede stehende Vorgang bezüglich der Zeit sowie der Modus sehr variabel sein kann.

Nun gehen wir zu der Ascusentwicklung bei der zweiten Periode über. Dabei ist im Voraus zu erwähnen, dass die genaue Verfolgung der Entwicklung mit grossen Schwierigkeiten verbunden ist: zunächst haben wir in einem und demselben Schnitt gleichzeitig verschiedene Stadien neben einander vor uns liegend, dann erfolgt ein und dasselbe Endziel der Entwicklung, anscheinend in verschiedenen Wegen, so dass das Verständniss der ganzen Entwicklungsgeschichte sehr erschwert wird; dazu mögen noch abnormale Bilder sich gesellen, welche die Deutung der beobachteten Dinge weit schwieriger machen. Meine folgende Angabe muss deshalb noch in vielen Beziehungen sehr mangelhaft und zum Theil etwas hypothetisch bleiben.

1) l. c. pag. 312.

2) Der gesperrte Druck rührt von mir her.

Reife Ascen von *T. deformans* var. *armeniaca* enthalten ebenso oft acht wie sechs, selten vier oder zwei Sporen, während nach Pierce bei *T. deformans* dieselben drei bis acht betragen¹⁾. Solche ascogene Zellen, wie in Fig. 50, 51 und 52 wurden oft gesehen, wo man resp. zwei, vier und acht Chromatinkörper von gleicher Grösse frei im Cytoplasma eingebettet sieht²⁾; alle diese sind offenbar die Resultate der drei successiven Theilungen, wie wir bei *T. Cerasi* und *Pruni* gesehen haben. Wir haben auch oft sechssporige Ascen gesehen; wie sechs Chromatinkörper in einer Zelle zur Entwicklung gelangen, wurde nicht direct beobachtet, aber es ist höchst wahrscheinlich, dass dies auf dem Wege erfolgen kann, wie wir oben bei *T. Pruni* gesehen haben. Auch wäre es nicht ausgeschlossen, dass die durch successive Theilungen erzeugten Chromatinkörper sich nur theilweise an der Ascosporenbildung betheiligen und einige andere einfach im Cytoplasma resorbirt werden, wie wir oben bei *T. Kusanoi* gesehen haben; z. B. sprechen die Ascen in Fig. 53 und 54 besonders für die letztere Möglichkeit, wo man in den Ascen zwei resp. vier fast völlig gereifte Sporen und noch einige anscheinend im Verschwinden begriffene Chromatinkörper im Cytoplasma zerstreut sieht.

Auch die Frage, ob diese Chromatinkörpertheilungen karyokinetisch (wie bei *T. Cerasi*, *Pruni*) oder direct, d. h. durch Sprossung (wie bei *T. Kusanoi*) vor sich gehen, bleibt noch unentschieden. Nur ist es zu erwähnen, dass ich nicht einmal das spindelartige Gebilde zur Beobachtung bringen konnte, wenn ich auch wirklich viele Hundert Ascen gesehen habe.

Die Sporenbildung um den Chromatinkörper findet in ganz gleicher Weise statt wie bei anderen Arten.

Hier ist es zu erwähnen, dass ich nicht selten solche Bilder, wie in Fig. 55—56 (*T. deformans*) und Fig. 57 (var. *armeniaca*) beobachtet habe, wo man den höchst wahrscheinlich in Desorganisation begriffenen Kern (oder Chromatinkörper) sieht. Ob diese normal sind oder nicht, ob diese die normalen Ascen erzeugen können oder nicht, bleibt noch unentschieden, wenn ich auch diese Frage mehr im negativen Sinne zu beantworten geneigt bin.

Ich habe sehr oft in meinen Präparaten von *T. deformans* die Ascosporen gesehen, welche über das Blatt des Wirthes ausgekeimt sind, von denen eine in Fig. 58 dargestellt ist. Man sieht dort drei

1) Pierce, l. c. pag. 38.

2) Dangeard hat auch eine ascogene Zelle gezeichnet, wo man einige Chromatinkörper findet (l. c. pag. 34, Fig. 4).

Chromatinkörper in der Spore und einen in dem Keimschlauch; dass all diese Körperchen aus dem einzigen in der ungekeimten Ascospore durch Theilung hervorgegangen sind, braucht nicht erst hervorgehoben zu werden¹⁾. Der in solcher Weise producirte Keimschlauch wächst zu einer vielzelligen verzweigten Hyphe aus und kriecht auf der Cuticula des Blattes des Wirthes hin, was mit dem übereinstimmt, was Sadebeck bei *T. alnitorquus* im Laufe der Sporeninfection beobachtet hatte²⁾. Jede Zelle solcher Hyphen enthält einen Chromatinkörper; solche mit zwei Körperchen ist wahrscheinlich in Theilung begriffen (Fig. 59 a—b).

Die Zelle der vegetativen Hyphen (nach Pierce's Nomenclatur)³⁾ im Blattparenchym enthalten viele Chromatinkörper (Fig. 60); so sind auch dieselben der jungen fructificirenden Hyphen (auch nach Pierce's Nomenclatur) (Fig. 61). Jede der letzteren theilt sich durch Querwände in eine Anzahl von kürzeren Zellen, von denen sich jede schliesslich zu einer ascogenen entwickelt⁴⁾ und dann, wie schon gesagt, finden wir um den Chromatinkörper die Kernvacuole entwickelt.

Mikrochemische Reactionen.

In Hinsicht auf die mikrochemischen Reactionen wurde besonders *T. Cerasi* untersucht, und zwar hauptsächlich nach den bekannten von Zacharias, der ersten Autorität in diesem Forschungsgebiete, herrührenden Methoden⁵⁾; das Verhalten gegen Magensaft wurde auch an *T. deformans* studirt. Zur Untersuchung benutzte ich stets das in absolutem Alkohol fixirte und dort während 24 Stunden gelassene Material. Zuerst wurden die Schnitte freihändig gemacht, aber ich habe dabei keine guten Resultate bekommen. Eines der zwei folgenden Verfahren wurde deshalb adoptirt. Entweder wurden kleine Stücke des Alkoholmaterials im Ganzen in künstlichen Magensaft oder andere zu untersuchende Reagentien gebracht und dort

1) Man sieht verschiedene gute Habitusbilder der Ascosporenkeimung in Pierce, l. c. Taf. IV.

2) Sadebeck, l. c. pag. 102.

3) Pierce, l. c.

4) Für die Entwicklung dieser Hyphen etc. vgl. die sehr ausführliche Angabe von Pierce, l. c.

5) Von zahlreichen diesbezüglichen Schriften dieses Verfassers vgl. besonders: „Ueber den Zellkern“ (Bot. Zeitg., 1882) und „Die chemische Beschaffenheit von Cytoplasma und Zellkern“ (Ber. d. Deutschen bot. Ges., 1893). Auch vgl. Heine, Die Mikrochemie der Mitose, zugleich eine Kritik mikrochemischer Methoden. Zeitschr. f. physiol. Chemie, Bd. 21, 1896.

während einer bestimmten Zeit gelassen, dann nach dem bekannten Recept in Paraffin eingebettet und geschnitten, oder es wurde zunächst das Alkoholmaterial in Paraffin eingebettet und geschnitten, worauf erst die mikrochemischen Untersuchungen an den auf dem Objectträger aufgeklebten Schnitten ausgeführt wurden. Zur Färbung kam zuerst die Säurefuchsin-Methylenblau-Mischung nach Zacharias¹⁾ in Anwendung, aber die Bilder waren dabei nicht so klar, wie es erwünscht gewesen wäre. Ich habe dagegen in der Eisenhämatoxylin-Methode Heidenhain's ein für meine Zwecke ziemlich geeignetes Verfahren gefunden, da es den Chromatinkörper sehr deutlich hervortreten lässt, so dass diese Methode stets verwandt wurde; auch war oft die kurze Nachfärbung der Eisenhämatoxylinpräparate mit einer Lösung von Erythrosin im Anilinwasser für die Beobachtung vortheilhaft.

Für die Controle wurden die Schnitte aus dem Alkoholmaterial ohne Weiteres durch Eisenhämatoxylin gefärbt und in Canadabalsam eingeschlossen. Sowohl die Chromatinkörper in den Ascen als die Nucleolen der Blattparenchymzellen des Wirthes in einem und demselben Schnitte wurden dabei intensiv blau gefärbt, und zwar beide in gleichen Nuancen.

Die folgenden Reactionen wurden studirt:

1. Lag das Material in künstlichem Magensaft [1 Theil Pepsin-Glycerin²⁾ auf 3 Theile 0,2proc. Salzsäure] während 48 Stunden bei Zimmertemperatur (ca. 20°), so wurden die Nucleolen der Wirthzellkerne kaum sichtbar, welche, wie oben gesagt, bei den Controlepräparaten durch Hämatoxylin sehr intensiv blau gefärbt und deshalb sehr scharf hervortreten; sie waren nun durch die sorgfältige Beobachtung unter einer starken Vergrösserung als blasse, substanzarme Gebilde zu erkennen. Diese Thatsache stimmt daher völlig mit Zacharias' Angabe über den Nucleolus überein³⁾, wonach der letztere aus Eiweiss und Plastin besteht; bei meiner Untersuchung nämlich wurde das Eiweiss verdaut und das Plastin blieb zurück. Etwas anders verhielt es sich mit dem Chromatinkörper in den Ascen. Sogar nach 48stündiger Wirkung des Magensaftes blieben viele Chromatinkörper ganz unverändert zurück, sowohl in Grösse als auch in Färbungscapacität; einige waren aber gequollen und einige ganz verschwunden. Diese Beobachtungen lehren uns daher, dass der Chromatinkörper gegen

1) Zacharias, Ueber Chromatophilie. Ber. d. Deutschen bot. Ges. 1893.

2) Bezogen von G. Grübler in Leipzig.

3) Zacharias, Ueber den Nucleolus. Bot. Zeitg. 1885.

Magensaft im Allgemeinen etwas widerstandsfähiger ist als der gewöhnliche Nucleolus.

2. In conc. Salzsäure (4 Theile HCl + 3 Theile H₂O) (48 Stunden) blieb von dem Nucleolus der Wirthszellkerne nur ein blasser Rest zurück. Bezüglich des Chromatinkörpers konnte man verschiedene Stadien der Auflösung wahrnehmen: bei einigen Zellen sah man ihn gequollen, bei anderen das blasse, gerüstartige Gebilde mit der dazu angeschmiegt, intensiv blau gefärbten, tropfenartigen Substanzmasse von verschiedener Grösse in verschiedener Anzahl (das in Lösung begriffene Nuclein?), bei noch anderen nur die gerüstartigen Gebilde, während bei vielen die letzteren nicht zu sehen waren.

3. In 10proc. Kochsalzlösung (ca. 3 Stunden) quoll der Chromatinkörper bedeutend, während der Nucleolus unverändert blieb.

4. In verdünnter Kalilauge (0,4 %) (24 Stunden) sah man den Chromatinkörper gequollen oder ganz verschwunden, während der Nucleolus des Wirthszellkernes unverändert blieb oder etwas blasser wurde.

5. In 0,4proc. Natronlauge (24 Stunden) traten dagegen beide, der Chromatinkörper und der Nucleolus, sehr scharf hervor, und zwar sehr intensiv blau gefärbt.¹⁾

6. In 1proc. Sodalösung (24 Stunden) löste der Chromatinkörper sich auf, während das Verhalten der Nucleolen des Wirthszellkernes nicht deutlich zu erkennen war.

Berücksichtigt man alle oben hervorgehobenen mikrochemischen Reactionen, so erkennt man, dass unser sog. „Chromatinkörper“ mit dem Nuclein (im Sinne Zacharias') viele Reactionen gemeinsam hat, aber bezüglich des Verhaltens gegen Magensaft verschieden davon ist. Wegen dieser Verschiedenheit in dem Verhalten gegen Magensaft ist es mir nicht ganz sicher, ob wir es hier mit Nuclein zu thun haben oder nicht. Allein Nuclein ist, wie ich glaube, ein Gattungsbegriff; es gibt vielleicht verschiedene Nucleine von mehr oder minder abweichendem Charakter. Nach Heine's Untersuchungen z. B. haben wir in den Spermatozoenköpfen und Chromosomen des Salamanders solches in Magensaft leicht lösliches Nuclein.²⁾ Wenn auch die Nucleinnatur unseres Chromatinkörpers nicht sicher erwiesen ist, so ist doch jeden-

1) Nach Heine l. c. waren die Spermatozoenköpfe des Salamanders in 0,4proc. Natronlauge wie ausgelaugt und in dem ruhenden Kerne blieben darin nur die Platinhüllen zurück.

2) Heine l. c. — Nach Golenkin (Bull. de la Soc. imp. des Naturalistes de Moscou, 1900, pag. 343) bestehen die Nucleolen von *Sphaeroplea annulina* aus der in Magensaft löslichen Modification des Nucleins.

falls so viel sicher, dass er chemisch von dem gewöhnlichen Nucleolus abweicht.

Resultate.

1. Die Verschmelzung von zwei Kernen im jüngsten Stadium der ascogenen Zellen vollzieht sich bei allen von mir studirten *Taphrina*-Arten und ist zweifelsohne als eine dieser Pilzgattung gemeinsame Erscheinung zu deuten. Wenn Sadebeck auf Grund seiner Untersuchungen über *T. Crataegi*, *Tosquinetii*, *Johansoni* und *epiphyllus* Dangeard's diesbezügliche Angabe *T. deformans* in Zweifel gezogen hat¹⁾, so ist doch dies vielleicht darauf zurückzuführen, dass ihm das in Frage stehende Stadium entgangen ist. Ich konnte Dangeard's Angabe völlig bestätigen, sowohl bei *T. deformans*, *Johansoni* und anderen Arten.

2. Die Zerklüftung des Chromatinkörpers findet gewöhnlich innerhalb der Kernvacuole statt; nur bei *T. Johansoni* ist sie in der Kernvacuole unvollständig und wird beendet nach Verschwinden der Kernvacuole. Diesen Vorgang vermissen wir ganz bei *T. Pruni*. Die dadurch gebildeten Körnchen werden alsbald nach aussen ausgestossen und grösstentheils allmählich im Cytoplasma resorbirt, um offenbar zu dessen Ernährung beizutragen.

3. Die Kernvacuole erfährt im Laufe der Ascusentwicklung eine Desorganisation und dabei sind oft die Reste als schmutzig färbbare Substanzmassen für einige Zeit nachweisbar (*T. Johansoni*, *Kusanoi*, *Pruni*). Der Chromatinkörper ähnelt im äusseren Aussehen einem Nucleolus, aber er weicht beträchtlich davon ab, sowohl in morphologischer und physiologischer als in chemischer Beziehung. Er enthält wahrscheinlich Nuclein von etwas abweichendem Charakter und verhält sich wie ein Zellkern.

4. Die Stielzellbildung vollzieht sich, soweit meine allerdings noch unvollständigen Untersuchungen reichen, ohne Vermittelung des Kernapparats. Bei *T. deformans* kann die Bildung dieser Zelle zeitlich variabel sein.

5. Nach Verschwinden der Kernvacuole liegt der Chromatinkörper frei im Cytoplasma und er kann als ein Zellkern von einfacher Art betrachtet werden. Er beginnt dann durch Theilung sich zu vermehren.

6. Bei der Ascosporenbildung der von mir studirten *Taphrina*-Arten kann man zwei Typen unterscheiden, welche ich hier *Johansoni*-resp. *Cerasi*-Typus nennen möchte.

1) Sadebeck, Einige neue Beobachtungen und kritische Bemerkungen über die Exoasceen (Ber. d. deutsch. bot. Ges. Bd. 13, 1895, pag. 275).

α) Beim *Johansoni*-Typus vollzieht sich die Theilung des Chromatinkörpers sehr unregelmässig. Zuerst theilt sich das einzige Körperchen in zwei, dann wiederholt die Theilung sich mehrmals, so dass im Ascuscytoplasma eine Anzahl von Chromatinkörpern von verschiedener Grösse entsteht. Die Theilung geschieht durch Sprossung. Von den in solcher Weise erzeugten Chromatinkörpern wird nur eine Anzahl von winzigen bei der Sporenbildung verbraucht, während die anderen, gewöhnlich gröberen im Ascuscytoplasma zu Grund gehen (*T. Johansoni*, *Kusanoi*).

β) Beim *Cerasi*-Typus erfährt in typischen Fällen der einzige Chromatinkörper drei successive Theilungen, so dass acht Chromatinkörper und dementsprechend acht Sporen gebildet werden. Bisweilen beobachtet man Unregelmässigkeiten bei der Theilung des Chromatinkörpers etc., so dass wir nicht selten Ascen finden, welche weniger als acht Sporen enthalten. Bei *T. Cerasi* und *Pruni* vollzieht sich die Theilung des Chromatinkörpers nach einer Karyokinese von einfacher Art, während bei *T. deformans* und *var. armeniaca* die Frage noch unentschieden bleibt.

7. Die Sporenbildung erfolgt dadurch, dass ein Theil des Cytoplasmas um jeden durch Theilung producirten Chromatinkörper als Mittelpunkt sich zusammenzieht und dann um diese Plasmamasse die Zellmembranen ausgeschieden werden. Bei diesem Vorgang bleibt ein Theil des Cytoplasmas unverbraucht — Epiplasma oder Zwischensubstanz der Autoren. Die Sporenbildung gleicht deshalb eher derjenigen bei den Ascen der typischen Ascomyceten, als jenen bei den Sporangien der Phycomyceten, bei welchen nach Harper die Sporenbildung durch den Vorgang der Spaltung („Cleavage“) erfolgt.¹⁾

Allgemeine Betrachtungen.

I.

Wir haben bei jungen ascogenen Zellen einiger vorhin beschriebenen Arten (*T. Cerasi*, *deformans*, *var. armeniaca*) gesehen, dass eine Anzahl von groben Körnchen aus dem Kernapparat nach dem umgebenden Cytoplasma ausgestossen wird, bevor die Kernvacuole zu Grunde geht. Bei *T. Kusanoi* erfolgt die Ausstossung der Körnchen erst nach der Desorganisation der Vacuole. Bei *T. Johansoni* kann man direct die Zerklüftung des Chromatinkörpers und das Abtrennen der Körnchen aus demselben verfolgen. Bei *T. Kusanoi*, *Cerasi* etc.

1) Harper, Cell-Division in sporangia and asci. Ann. of Bot. Vol. 13, 1899.

kann man diesen Vorgang nicht direct beobachten, aber auf Grund der beobachteten Thatsachen ist es höchst wahrscheinlich, dass auch hier bei diesen *Taphrina*-Arten jene Körnchen dem Chromatinkörper ihren Ursprung verdanken. Diese Körnchen werden schliesslich grösstentheils im Cytoplasma resorbirt, woraus der Schluss gerechtfertigt ist, dass sie zu der Ernährung desselben in Beziehung stehen, und im Lichte der Ausführungen Schmitz's, Strasburger's, Hirasé's, Arnoldi's, Sokolawa's und des Verfassers etc. über das Vermögen der Eiweissverarbeitung der Zellkerne¹⁾ ist es mehr als wahrscheinlich, dass diese Körnchen die plastischen Substanzen darstellen, welche der Chromatinkörper — welcher nichts anderes ist als der Zellkern von einfacher Art — aus den aufgenommenen Rohmaterialien verarbeitet haben. Es wohnt demnach dem Chromatinkörper das Vermögen der Eiweissverarbeitung inne. In der That drückte ich schon in meiner letzten Publication über *T. Johansonii* solche Vermuthung aus. „In unserem Falle ist es nicht unmöglich“, sagte ich²⁾, „dass der Chromatinkörper, welcher physiologisch einem Zellkern gleichartig ist und demgemäss das Vermögen der Verarbeitung des Rohmaterials besitzt, zum Wachsthum des Ascuscytoplasmas³⁾ beitragen kann. Und dann ist die Chromatinzerklüftung als der Vorgang des Ausfliessens des von dem Kerne verarbeiteten Wachsthumsmaterialies nach dem Ascuscytoplasma zu betrachten.“

II.

Eine aus den vorliegenden Studien sich ergebende wichtige Thatsache ist das Vorkommen der den Zellkern ersetzenden sog. Chromatinkörper während einer bestimmten Zeit in der Entwicklung der ascomycetischen Zellen.

Wenn der Kernapparat der *Taphrina*-Arten den Bau des typischen Zellkerns besitzt, ist er der Hauptsache nach aus zwei Theilen zusammengesetzt, dem nucleolusartigen Chromatinkörper und der den letzteren einschliessenden Kernvacuole.

Unter dem Namen „Nucleolus“ versteht man heute verschiedene Gebilde. Wir haben z. B. ausser dem gewöhnlichen Nucleolus (im Sinne Zacharias') noch den „nucléole noyau“ Carnoy's⁴⁾, den

1) Jkeno, l. c. pag. 234. — Sokolowa, Ueber das Wachsthum der Wurzelhaare und Rhizoiden. Bull. de la Soc. imp. d. Naturalistes de Moscou, 1897, No. 2 pag. 270.

2) Jkeno, l. c. pag. 234.

3) Im Original „Eieytoplasma“ durch den Fehler.

4) Carnoy, Biologie cellulaire. Lierre, 1884.

„Centrosom - Nucleolus“ Keuten's.¹⁾ Man kann daher unseren Chromatinkörper auch als Nucleolus bezeichnen, und zwar nicht als einen gewöhnlichen, sondern als den „nucléole noyau“ in Carnoy's Sinne. Wir haben oben erwähnt, dass im Laufe der Entwicklung dieser Nucleolus sich von der umgebenden Vacuole befreit und sich ganz wie ein Zellkern verhält; auch sein chemisches Verhalten spricht höchst wahrscheinlich für seinen Nucleingehalt, wenigstens ist er von dem gewöhnlichen Nucleolus chemisch verschieden. Somit ist unser „Chromatinkörper“ sowohl in morphologischer als in chemischer Hinsicht von dem gewöhnlichen Nucleolus verschieden; man könnte deshalb wohl richtiger den Namen „Nucleolus“ durch „Chromatinkörper“ ersetzen.

Dangeard hat neuerdings bei der Kerntheilung von *Amoeba hyalina* beobachtet, dass während der Prophase ein Nucleolus sich zu einer Anzahl von granulären Chromosomen fragmentirt.²⁾ Auch hat Golenkin das gleichartige Verhalten des Nucleolus bei *Sphaeroplea annulina* entdeckt.³⁾ Um auf unseren Fall zurückzukommen, haben wir gesehen, dass bei *T. Cerasi* ein Chromatinkörper sich direct zu einem Chromosom und bei *T. Pruni* zu einer Anzahl derselben verwandelt, was, wie ich glaube, mit dem oben beschriebenen Verhalten der Nucleolen bei *Amoeba* und *Sphaeroplea* in Parallele gesetzt werden kann. Auch nach Wager's Untersuchungen⁴⁾ besteht der Kernapparat der Hefezellen aus einem Nucleolus („nuclear body“) und einer nebenliegenden Kernvacuole („nuclear vacuole“); diese letztere verschwindet schliesslich, während der Nucleolus verbleibt und bei der Sporenbildung sich direct zu einer Anzahl von Chromosomen verwandelt. Wenn diese Angabe Wager's bestätigt würde, so stimmte dieses eigenthümliche Verhalten völlig mit dem überein, was wir bei den *Taphrina*-Arten sehen, nämlich das Verschwinden der Kernvacuole, das Verbleiben und die directe Umwandlung des Nucleolus zu einem oder vielen Chromosomen. Ob aber der Nucleolus innerhalb der Kernvacuole, wie bei unserem Falle, oder ausserhalb derselben, wie bei den Hefezellen, liegt, das ist, wie ich glaube, für das Wesen der Erscheinung ganz irrelevant.⁵⁾

1) Keuten, Die Kerntheilung von *Euglena viridis* Ehr. (Zeitschr. f. wiss. Zool. Bd. 60, 1895).

2) Étude de la Karyokinèse chez *l'Amoeba hyalina* sp. nov. Le Botaniste, VII. Série, 1900, pag. 49.

3) Golenkin l. c.

4) Wager, The Nucleus of the Yeast-Plant. Ann. of Bot. Vol. 12, 1898.

5) Für Weiteres über die chromatischen Nucleolen vgl. Dangeard l. c. pag. 65 u. folg.

Was besonders unsere sog. „Kernvacuole“ auszeichnet, ist ihre temporäre Existenz, da sie stets im Laufe der Ascusentwicklung zu Grunde geht. Bezüglich der Frage, welche Bedeutung ihr zukommt, führen die beobachteten Thatsachen uns noch nicht zu einem ganz befriedigenden Schlusse. Da die Kernvacuole mit ihrem Inhalt in einem mehr oder minder fortgeschrittenen Stadium der Ascusentwicklung verschwindet, so ist es ohne Weiteres klar, dass die in ihr in der Gestalt von Körnchen, Strängen etc. enthaltenen Stoffe frei im Cytoplasma zu liegen kommen, ja bei einigen Arten sind sie für einige Zeit als stark färbbare Substanzmasse gut sichtbar, weshalb die Vermuthung nicht fern liegt, dass die Kernvacuole vielleicht in erster Linie als der Reservestoffbehälter der plastischen Substanzen figurirt, zumal als man nach den Angaben einiger Autoren das gleichartige Verhältniss auch bei den *Saccharomyces*-Arten beobachtet. Nach Wager¹⁾ nämlich, wie schon oben erläutert, ist der Kernapparat aus einem Nucleolus oder Chromatinkörper und einer Kernvacuole zusammengesetzt; die letztere geht zu einer bestimmten Zeit zu Grunde, worauf die in ihr enthaltenen Substanzen frei im Cytoplasma liegen und von dem Chromatinkörper aufgenommen werden; Wager kommt daraus zu dem Schlusse, dass diese Vacuole einen Reservestoffbehälter des Chromatins darstellt. Hoffmeister²⁾ und Guilliermond³⁾ fassen den Kern und die Vacuole als selbständige Gebilde auf. Der letztere Forscher fand jedoch bei der Sporenbildung von *Saccharomyces Ludwigii* die Vacuolen mit rothen Körnern Bütschli's darin auf und in Contact mit dem Chromatinkörper; er schliesst, dass diese Körner zu der Ernährung der Zelle beitragen.

Wird die Function der Kernvacuole bei den *Taphrina*-Arten nicht mit der von Wager bei den Hefezellen hervorgehobenen in Parallele gesetzt werden können? Wird nicht die Kernvacuole als der temporäre Behälter der chromatischen Substanzen aufgefasst werden können? Werden nicht die nach dem Verschwinden der Kernvacuole im Cytoplasma frei liegenden Substanzen durch den zurückbleibenden Chromatinkörper allmählich aufgenommen werden? Werden nicht die bald zu erfolgenden successiven Chromatinkörpertheilungen durch diesen Vorgang der Aufnahme erst ermöglicht werden? Die

1) l. c.

2) Zum Nachweis des Zellkernes bei *Saccharomyces*. Sitzgsber. d. Deutsch. naturw.-med. Vereins f. Böhmen „Lotos“ Bd. 20, Nr. 5, 1900.

3) Recherches histologiques sur la sporulation des levures. Comptes-rendus de l'Acad. des Sciences de Paris, Tome CXXXII, 1901, pag. 1194.

endgiltige Entscheidung aller dieser interessanten Fragen muss für eine spätere Untersuchung vorbehalten werden.

III.

Wie schon in der Einleitung erörtert, wurde die Sporenbildung einiger *Taphrina*-Arten durch Sadebeck und Fisch studirt, welche dabei das Vorkommen einer typischen Karyokinese erwähnen. Zuerst beobachtete Sadebeck¹⁾ die Stadien der Spindelfaserbildung bei *Taphrina (Exoascus) Crataegi*²⁾ und *turgidus*. Im nächsten Jahre beschrieb Fisch³⁾ an der Hand vieler Figuren eine Karyokinese bei der Sporenbildung einer problematischen *Taphrina*, *Ascomyces endogenus*, welche Sadebeck mit *Taphrina Sadebeckii* identificirt.⁴⁾

Wenn man den Vorgang der Sporenbildung bei den von mir beschriebenen verschiedenen *Taphrina*-Arten in Betracht zieht, so wird man nicht verfehlen anzuerkennen, dass hier von gewöhnlicher Karyokinese nicht die Rede sein kann. Bei allen Arten besitzt der Kernapparat den Bau des typischen Zellkernes nur während der jungen Stadien der ascogenen Zellen, aber alsbald erfährt die Kernvacuole eine Desorganisation, worauf der Zellkern zu einem einzigen homogenen Chromatinkörper reducirt wird, welcher dann erst sich zu theilen beginnt.

Es fragt sich nun, wie denn Sadebeck's und Fisch's Angaben zu deuten sind? Sadebeck's Angaben sind zu unvollständig, um irgend welche Schlüsse zu ermöglichen, so z. B. stellen die von ihm angegebenen Figuren nur einige Spindelformen dar.⁵⁾ Was dagegen Fisch über die Kerntheilung von *Ascomyces endogenus* beschreibt, ist ziemlich ausführlich, der Vorgang scheint darnach von den von mir beobachteten Fällen abzuweichen. Sollten dann die oben beschriebenen Vorgänge der Desorganisation der Kernvacuole und des Freiliegens des Chromatinkörpers bei der von Fisch studirten Art nicht stattfinden? Freilich ist die Zahl der von mir in Untersuchung gezogenen Arten gegenüber den überhaupt von den Autoren erkannten [etwa 49 nach Giesenhagen⁶⁾] verschwindend klein. Wenn es auch deshalb nicht unmöglich wäre, dass bei dem sog. *Ascomyces endogenus*

1) Untersuchungen über die Pilzgattung *Exoascus*. 1884.

2) Dann von ihm durch den Namen *T. bullata* bezeichnet.

3) Fisch, l. c.

4) Die parasitischen Exoasceen pag. 11.

5) Untersuch. über die Pilzgattung *Exoascus* Fig. 17 und 20.

6) *Taphrina*, *Exoascus* und *Magnusiella*. Bot. Ztg. 1901.

die in Frage stehenden Vorgänge nicht zu sehen sind, so dürfte es doch von vornherein höchst unwahrscheinlich sein, dass die bei allen von mir studirten Arten in einer so merkwürdigen Weise sich vollziehenden Vorgänge bei anderen ganz vermisst würden. Es wäre in der That, wie man durch das nähere Studium der Angaben Fisch's sich überzeugen kann, die Möglichkeit nicht völlig ausgeschlossen, dass sogar bei seiner Art die Vorgänge sich vollzogen. Es lautet nämlich seine Beschreibung wörtlich¹⁾: „Der Beginn der Kerntheilung kennzeichnet sich durch das Auftreten von grösseren und kleineren Körnchen im Zellkern (Fig. 12). Diesem Stadium folgt, ohne dass ich den Uebergang genau verfolgen konnte, das Spindelstadium (Fig. 13). . . .“ Nun wird vielleicht niemand, welcher die Fig. 12 von Fisch mit meiner Fig. 3 (*T. Kusanoi*) vergleicht, verfehlen anzuerkennen, dass beide Bilder mit einander ziemlich gut übereinstimmen. Das Stadium in Fig. 12 (l. c.), wo man innerhalb des Kernes eine Anzahl von Körnchen sieht, betrachtet Fisch als den Beginn der Karyokinese (vgl. die oben angeführten Citate), aber aus Analogie mit dem Verhalten bei *T. Kusanoi* scheint es mir nicht ganz unwahrscheinlich, dass wir es nicht mit einer solchen, sondern mit dem Stadium der Zerklüftung des Chromatinkörpers innerhalb der noch nicht zu Grunde gehenden Kernvacuole zu thun haben. Wenn diese letztere Vermuthung thatsächlich zutrifft, so ist natürlich anzunehmen, dass diese groben Körnchen nach aussen ausgestossen und allmählich im Cytoplasma resorbirt werden, worauf erst die Spindelbildung eintritt (z. B. wie bei *T. Cerasi*). Wenn Fisch das Ausstossen der Körnchen nicht beschreibt, ist möglicherweise darauf zurückzuführen, dass dieses Stadium ihm einfach entgangen ist, da, wie er selbst angibt (vgl. die oben angeführten Citate), er den Uebergang nicht untersuchen konnte, welcher zwischen dem Stadium in Fig. 12 und dem der Spindelbildung (l. c. Fig. 13) liegt. Wenn daher nach der obigen Auseinandersetzung die Möglichkeit nicht ausgeschlossen wäre, dass die Ascosporenbildung von *Ascomyces endogenus* Fisch in gleicher Weise wie bei den von mir studirten *Taphrina*-Arten vor sich geht, so ist doch dies nach allem eine blosser Vermuthung und es wäre recht wünschenswerth, dass die Sporenbildung von *T. Crataegi*, *turgidus*, *flavus*, *alnitorquus* und besonders *Sadebeckii*²⁾ einer genauen Untersuchung unterzogen würde, da nur dadurch die Frage zur endgiltigen Entscheidung gebracht werden dürfte.

1) Fisch, l. c. pag. 50. Vgl. auch seine Fig. 12 und 13.

2) Alle diese Arten sind hier nicht vorhanden.

IV.

Hier möchte ich eine Bemerkung über eine Erscheinung machen, welche bisweilen zu einer sehr grossen Verwirrung führen dürfte. Fast stets nimmt man nämlich um jeden im Cytoplasma der *Taphrina*-Arten befindlichen kleinen und groben Körnchen aus dem Chromatinkörper einen schmalen hellen Hof wahr¹⁾, welcher leicht irrthümlicherweise mit einer Kernvacuole verwechselt werden könnte, umsomehr, als an dem Zellkerne der *Taphrina*-Arten oft die Kernmembran als solche nicht deutlich nachzuweisen ist. In extremen Fällen sind beide leicht von einander zu unterscheiden. Die Kernvacuole ist nämlich gegen das umgebende Cytoplasma scharf abgegrenzt und enthält gewöhnlich ein kerngerüstartiges Gebilde, ausserdem ist der Raum zwischen dem centralen Körperchen und der äusseren Contour ziemlich breit. Der Hof dagegen ist gegen die Umgebung zumeist weniger scharf abgegrenzt, enthält natürlich kein Kerngerüst und ist nur schmal. In nicht seltenen Fällen ist aber die Unterscheidung zwischen beiden nicht eben allzu leicht auszuführen, in den schwierigsten Fällen ist dies nur auf Grund vergleichender Studien möglich. In der That machen solche Höfe wegen der Schwierigkeit dieser Unterscheidung bei den vorliegenden Untersuchungen die Deutung vieler Dinge äusserst schwierig und in einigen Fällen bin ich noch im Zweifel, ob ich es mit der Kernvacuole oder dem Hofe zu thun habe.

Nun tritt natürlich die Frage über die Natur dieses hellen Hofes auf. Wer sich mit cytologischen Untersuchungen beschäftigt hat, wird vielleicht häufig solche Höfe angetroffen haben. Bei den nach der Praxis fixirten und gefärbten Präparaten ist ein solcher Hof fast regelmässig um die Nucleolen oder andere Gebilde zu sehen (so z. B. Fig. 62, wo eine Zelle aus dem Carpelle von *Populus tremula* var. *villosa* gezeichnet wird, an welchem *T. Johansonii* parasitisch ist; siehe den Hof um den Nucleolus). Es ist nicht zu bezweifeln, dass solche Höfe in der Hauptsache die durch die Präparation entstandenen Artefacte sind. Die Fixirung und Härtung veranlasst nothwendigerweise eine mehr oder minder grosse Schrumpfung sowohl der Nucleolen und anderer massiver Körper, als auch des umgebenden Cytoplasmas, worauf beide sich von einander trennen und so zwischen sich eine mehr oder minder grosse Lücke produciren, welche nichts anderes

1) Diese Höfe sind z. B. in Fig. 8, 52 etc. zu sehen, aber zumeist nicht gezeichnet, um Verwirrung zu vermeiden.

ist als der sog. Hof. Um festzustellen, ob man es in bestimmten Fällen mit einer Kernvacuole oder lediglich mit einem künstlich erzeugten Hof zu thun hat, ist die Vergleichung der fixirten mit den lebenden Objecten sehr wünschenswerth, allein bei unseren Fällen gab diese Methode keine guten Resultate.

Zum Schluss ist es mir eine sehr angenehme Pflicht, hier Herrn Dr. Camill Hoffmeister in Trautenau für seine seltenste Güte höflichst zu danken, da er mir auf meinen Wunsch eine Copie seiner Abhandlung über die Zellkerne von *Saccharomyces* einsandte.

Erklärung der Abbildungen.

Sämmtliche Figuren sind unter Benutzung des Zeiss'schen Apochromats 2 mm gezeichnet worden, und zwar Fig. 59 *a* und 62 mit Hilfe des Oc. 6 und alle anderen mit Hilfe des Oc. 12.

Tafel I und II.

Fig. 1—17. *Taphrina Kusanoi*.

- Fig. 1. Zwei junge ascogene Zellen. Copulation der Zellkerne.
 „ 2. Junge ascogene Zelle. Copulation der Zellkerne mit schmutzig-färbbarer Substanzmasse.
 „ 3. Eine ascogene Zelle. Chromatinkörper in grobe Körnchen verwandelt.
 „ 4. Ebend. Chromatinkörper und schmutzig-färbbare Substanzmasse.
 „ 5. Ebend. Zerstreuen der Körnchen.
 „ 6. Ebend. Zerstreuen der Körnchen und Sprossung derselben.
 „ 7. Eine ältere ascogene Zelle. Körnchen und schmutzig-färbbare Substanzmasse.
 „ 8. Eine ascogene Zelle mit einem einzigen Chromatinkörper.
 „ 9. Oberer Theil einer ascogenen Zelle mit einem Chromatinkörper.
 „ 10. Ebend. Mit zwei Chromatinkörpern.
 „ 11—12. Eine ascogene Zelle. Chromatinkörper in Sprossung begriffen.
 „ 13, 14, 15. Ein Theil der ascogenen Zelle. Chromatinkörnchen von verschiedener Grösse, theilweise in Sprossung begriffen.
 „ 16. Ebend. Sporenbildung.
 „ 17. Ascus mit fertigen Sporen; Conidien; *a* mit einem in Sprossung begriffenen Chromatinkörper.

Fig. 18. *T. Johansonii*.

- Fig. 18. Ein Theil der ascogenen Zelle. Chromatinkörper von verschiedener Grösse.

Fig. 19—32. *T. Cerasi*.

- Fig. 19. Zwei ascogene Zellen. Copulation der Zellkerne.
 „ 20. Eine ascogene Zelle. Zerstreuen der Chromatinkörnchen.
 „ 21—23. Stielzellen.
 „ 24—31. Successive Stadien der Theilung des Chromatinkörpers.
 „ 32. Sporenbildung.

Fig. 33—37. *T. Pruni*.

- Fig. 33. Oberer Theil einer ascogenen Zelle mit einem Zellkerne.
 „ 34. Ebend. Desorganisation des Kernes.
 „ 35—37. Theilung des Chromatinkörpers.

Fig. 38—40. *T. deformans* var. *armeniaca*.

- Fig. 38—40. Ascogene Zellen. Zerklüftung des Chromatinkörpers und Zerstreuen der groben Körnchen.

Tafel III.

Fig. 41. *T. deformans* var. *armeniaca*.

- Fig. 41. Ascogene Zelle. Zerstreuen der groben Körnchen.

Fig. 42—48. *T. deformans*.

- Fig. 42—44. Bildung und Zerstreuen der Chromatinkörnchen.
 „ 45—46. Stielzellbildung.
 „ 47—48. Desorganisation des Stielzellinhaltes.

Fig. 49—54. *T. deformans* var. *armeniaca*.

- Fig. 49. Ascogene Zelle. Stielzellbildung.
 „ 50—52. Ebend. Successive Stadien der Theilung des Chromatinkörpers.
 „ 53—54. Ebend. Sporenbildung.

Fig. 55—56. *T. deformans*.

- Fig. 55—56. Ebend. Kern (od. Chromatinkörper) in Desorganisation begriffen.

Fig. 57. *T. deformans* var. *armeniaca*.

- Fig. 57. Wie bei Fig. 55—56.

Fig. 58—61. *T. deformans*.

- Fig. 58. Keimende Ascospore.
 „ 59. Auf der Oberfläche des Wirthes kriechendes Mycel. *a* schwach vergrössert; *m* Mycel; *ask* Ascen; *w* Wirthszellen; *b* ein Theil solchen Mycels stärker vergrössert.
 „ 60. Eine Zelle aus dem vegetativen Mycel im Blattparenchym.
 „ 61. Eine Zelle aus dem fructificirenden Mycel.

Fig. 62. *Populus tremula* var. *villosa*.

- Fig. 62. Eine Zelle aus dem Carpelle-Hof um den Nucleolus, durch Fixirung etc. entstanden.
-

Die Stammesbildung der Monokotylen.

Von

J. C. Schoute,

Assistent am botanischen Institut der Reichsuniversität zu Groningen.

Hierzu Tafel IV.

Unter den Monokotyledonen gibt es bekanntlich nur wenige baumartige Formen; nur unter den *Palmen*, den *Pandaneen* und den *Liliifloren* werden solche gefunden.

Im Folgenden soll hauptsächlich von den letzteren die Rede sein, während die anderen, welche allerdings viel besser bekannt sind, nur zur Vergleichung herangezogen werden sollen.

Unter den Liliifloren gibt es in verschiedenen Familien solche baumartige Formen, welche gelegentlich beträchtliche Dimensionen erreichen können. Den berühmten *Drachenblutbaum* von Orotava darf ich hier übergehen, weil sich in jedem Lehrbuch nähere Angaben darüber finden; es gibt aber noch mehr solcher Riesen in dieser Ordnung, z. B. *Aloe dichotoma* L. und *A. Bainesii* Dyer, welche in Südafrika vorkommen und dort unter dem Namen „Kokerboomen“ bekannt sind; wenn sie auch nicht so gross sind wie *D. Draco*, so erreichen diese reich verästelten Bäume doch eine Höhe von 10—20 m¹⁾; *Dracaena reflexa* Lam.²⁾ wird etwa 10 m hoch, und die mexikanische nicht verzweigte *Fourcroya longaeva*³⁾ bis 20 m.

Alle diese Bäume bilden, wie bekannt, ihre dicken Stämme mit Hilfe secundären Zuwachses und stehen in dieser Hinsicht unter den Monokotyledonen vereinzelt da. Zwar wird von O. Warburg in seiner Arbeit über die *Pandaneen*⁴⁾ auch für diese monokotylen Bäume ein secundäres Wachsthum angegeben; wahrscheinlich liegt hier aber ein Irrthum vor.

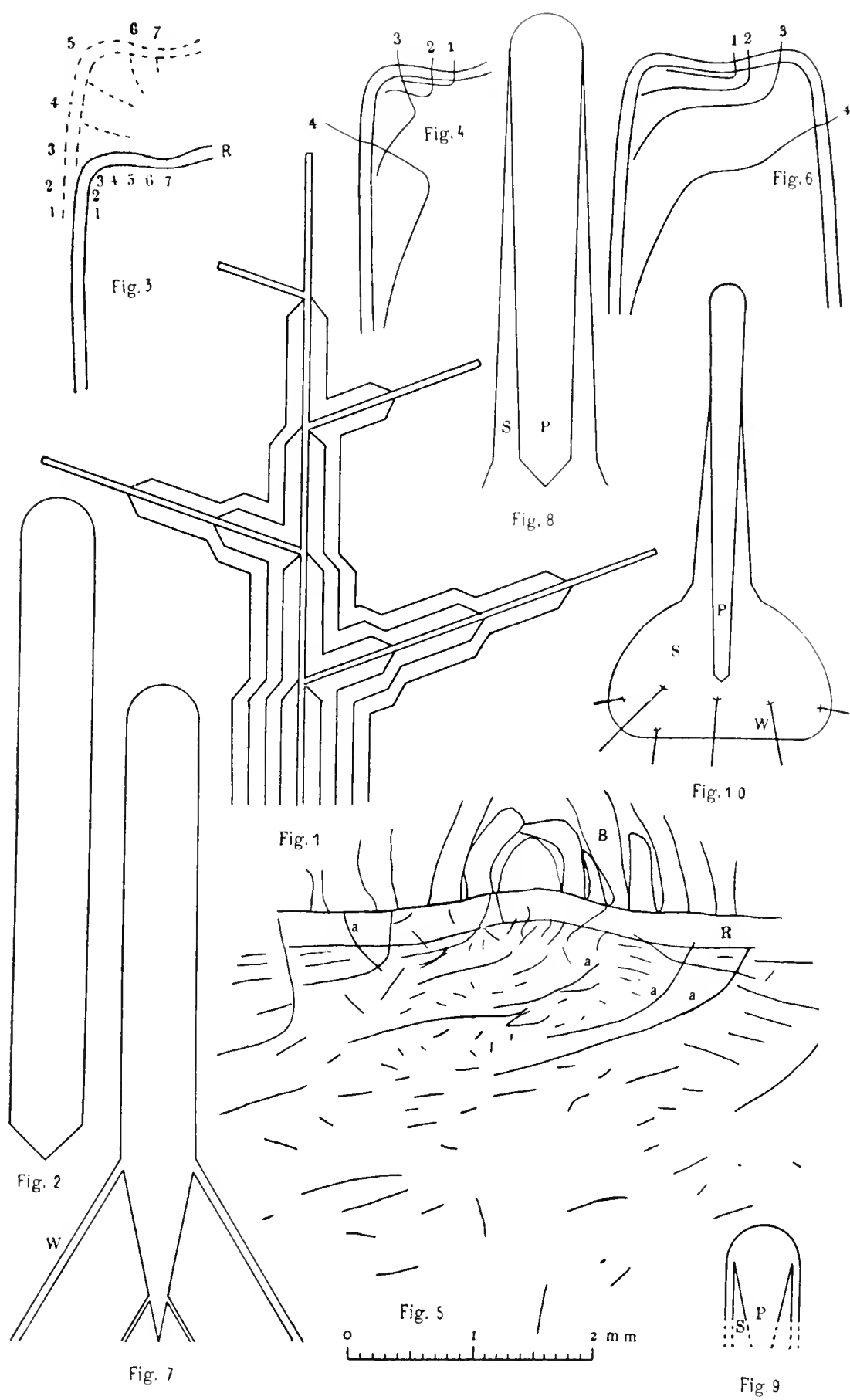
Wenn nämlich ein so starkes secundäres Wachsthum bei dem Pandanusstamme auftrat, so hätte sich auch die radiale Anordnung

1) W. T. Thiselton Dyer, The tree Aloes of South Africa, mit Abbildungen, in der „Gardeners Chronicle“ vom 2. Mai 1874.

2) H. Wright, Observations on *Dracaena reflexa* Lam. Annals of the Royal Botanic Gardens, Peradeniya Vol. I pt. 2, pag. 165.

3) Abgebildet in Engler und Prantl, Natürliche Pflanzenfamilien, II, 5, pag. 115.

4) O. Warburg, Pandanaceae, in: Das Pflanzenreich, herausg. von A. Engler, IV, 9, 1900, pag. 8—10.



LIBRARY
OF THE
UNIVERSITY OF ILLINOIS

der Elemente zeigen müssen, welche aber nach den Zeichnungen Warburg's gänzlich fehlt. Auch sind die Gründe, auf die Warburg seine Annahme stützt, durchaus nicht zwingend.

Obwohl bereits vieles über die Anatomie des „Holzes“ der Lilienbäume und über seine Bildungsweise im Cambium bekannt ist, so hat man meines Wissens noch nie die Stammesbildung im Grossen und Ganzen eingehend untersucht, wie es wohl bei den anderen oben genannten Baumtypen geschehen ist.

Und doch ist diese Untersuchung nicht ohne Interesse, weil die baumartigen Liliifloren auch in ihrer Stammesbildung ihren monokotylen Charakter nicht verleugnen. Das darf uns nicht Wunder nehmen, weil das secundäre Wachsthum bei den Dikotylen und Monokotylen ja nur eine parallele Adaptation sein kann, keine wirkliche verwandtschaftliche Uebereinstimmung.

Was ist aber dieser monokotyle Charakter, dem die Liliifloren treu bleiben? Betrachten wir, um uns das klar zu machen, die bekannten Verhältnisse der Palmen.

Wir wissen durch Karsten¹⁾, wie diese Pflanzen trotz ihres vollständigen Mangels an secundärem Zuwachs ihren Stamm bilden; der ganze Stamm entsteht hier aus dem oft enormen Vegetationskegel. Die junge Pflanze zeigt längere Zeit äusserlich keinen Stamm, dagegen „dauert die Bildung neuer Blätter ohne Ausdehnung der Zwischenknoten sehr lange fort, die Stammbildung ist natürlich auch hier eingeleitet, doch durch die Kürze der Zwischenknoten derselbe von so unbedeutender Länge, dass er sich nicht über die Erdoberfläche erhebt. Es nimmt indessen mit jedem neuen Blatte sein Durchmesser zu, wodurch er bei diesen Pflanzen anfangs die Form eines umgekehrten Kegels annimmt, die erst dann in die Cylinderform übergeht, wenn er den dem Stamme eigenthümlichen Durchmesser erhalten hat.“²⁾ Erst dann fängt das Längenwachsthum an. Die Vergrösserung der Krone findet hier nur in der ersten Periode statt, und zwar bloss durch primäres Dickenwachsthum der einzigen Knospe. Das Ergebniss ist also ein cylindrischer Stamm, während bei den Dikotylen und Coniferen der Stamm schwach conisch ist.

Gibt man den Dikotylenstamm nach dem Vorgange Strasburger's³⁾ schematisch in Fig. 1 Taf. 1 wieder, so kann man den

1) Karsten, Die Vegetationsorgane der Palmen. Abhandl. der k. Akademie der Wiss. zu Berlin, 1847, pag. 74.

2) l. c. pag. 81.

3) Strasburger gibt in seinen „Leitungsbahnen“ (Histologische Beiträge III, Jena 1891, pag. 490) ein ähnliches Schema, das thatsächlich aber schon von Flora 1903.

Fall der Palmen auf ähnliche Weise in einem Schema zum Ausdruck bringen; man bekommt dann etwa die Fig. 2. Der untere kegelförmige Theil gibt den Stammabschnitt wieder, welcher während der ersten Lebensperiode gebildet worden ist, mit sehr kurzen Internodien, welche schnell an Dicke zunehmen; der cylindrische Theil ist der später gebildete mit langen Internodien.

Das Eigenthümliche des Palmenstammes liegt also grossentheils in den eine Zeit lang stets wachsenden, grosse Dimensionen erreichenden Vegetationskegeln. Betrachten wir diese Wachstumsart etwas näher. Fertigt man Längsschnitte eines solchen Vegetationskegels an, so stellt sich heraus, dass weitaus der grösste Theil des Stammes gebildet wird von einem an der Aussenseite des Centralcylinders gelagerten Cambium, das durch Theilungen parallel zur Oberfläche nach innen Parenchym und Gefässbündel bildet. Nur durch dieses Cambium erreicht der Vegetationskegel die grossen Dimensionen.¹⁾ Zugleich aber wird durch dieses cambiale Wachsthum eine andere Eigenschaft des Stammes bedingt, nämlich die monokotyle Anordnung der Gefässbündel.

Diese Anordnung ist seit von Mohl's Untersuchungen über den Palmenstamm allbekannt; fast in jedem Lehrbuch findet man heute das Schema des Palmenstammes. Um so mehr muss es befremden, dass von Mohl's Erklärung dieses Verlaufs, eine ganz einfache, mechanische Erklärung, wenig bekannt zu sein scheint, obwohl sie in keinem Lehrbuch fehlen sollte, und dessen Auseinandersetzung in der Botanischen Zeitung²⁾ doch wahrlich nicht an einer schwer zugänglichen Stelle veröffentlicht worden ist. Nichtsdestoweniger ist mir

Duhamel du Monceau herrührt (Physique des Arbres, Paris 1758, Livre 4, Pl. 18 Fig. 71). Dieses Schema war in früheren Lehrbüchern allgemein verbreitet, ist aber später weggelassen worden. In unserer Figur haben wir, wie in der ursprünglichen Duhamel'schen Form, Rinde und Phloem nicht berücksichtigt, nur das Xylem wurde angegeben und die Verästelung mit aufgenommen.

1) Näheres über dieses primäre Dickenwachsthum bei P. Falkenberg, Vergleichende Untersuchungen über den Bau der Vegetationsorgane der Monocotyledonen (Stuttgart 1876) pag. 10, wo auch die ältere Litteratur; O. G. Petersen, Bemærkninger om den monokotyledone Staengels Tykkelsevaext og anatomiske Regioner (Botanisk Tidsskrift 18. Bind 3. Hæfte 1893), avec un résumé en français; A. Guillaud, L'anatomie comparée et le développement des tissus de la tige dans les Monocotylédones (Annales des Sciences naturelles, Botanique, 6ième Série T. 5 1878); I. Baranetzky, Développement des points végétatifs des tiges chez les Monocotylédones (Ibid. 8ième Série T. 3 1897).

2) Bot. Zeitung 1858 pag. 188, in: Ueber die Cambiumschicht des Stammes der Phanerogamen und ihr Verhältniss zum Dickenwachsthum desselben.

selbst keine Erwähnung dieser Erklärung in der botanischen Litteratur bekannt. Wohl ist, unabhängig von von Mohl, derselbe Gedanke ausgesprochen, aber nicht in so ausführlicher und klarer Weise, von Meneghini¹⁾, also schon vor von Mohl, und später von Wossidlo.²⁾

Ich werde die erwähnte Stelle in der Schrift von Mohl's hier folgen lassen. Man beachte dazu die beiden schematischen Figuren 3 und 4. In Fig. 3 ist angegeben, in welcher Weise der Vegetationskegel dieser Pflanzen wächst. Die Rinde bildet sich ganz wie bei den Dikotylen ohne Cambium; nur wird sie durch das übermässig starke primäre Dickenwachsthum des Centralcylinders an den Rändern des Vegetationskegels stark emporgehoben. Von der regelmässigen radialen Anordnung am Centralcylinderrande sind in Fig. 3 einzelne Linien eingetragen worden. Bei vielen Monokotylen wird der Vegetationskegel durch dieses cambiale Wachsthum sogar in der Mitte vertieft, wie z. B. bei *Dasylirion acrotrichum*, welche Pflanze dem Schema zu Grunde gelegt worden ist. Die Fig. 4 gibt dann vier successive Stadien der Entwicklung eines der stärksten Gefässbündel an; die Erklärung der Figur kann man ganz aus den Worten von Mohl's lesen. Er schreibt:

„Bei den Monokotylen verhält sich die Sache wesentlich anders“ (als bei den Dikotylen). „Der gerade aus der Umwandlung eines Theiles der Cambiumschicht hervorgehende Gefässbündel liegt wie der dikotyle Gefässbündel seiner ganzen Länge nach im Cambiumcylinder, oder vielmehr, da die Knospe immer gegen das Punctum vegetationis zugespitzt ist, in einem die Fortsetzung des Cambiumcylinders bildenden Kegelmantel. Zugleich mit ihm, und zwar nicht nur neben ihm, sondern auch auf seiner gegen die Peripherie des Stammes gewendeten Seite wird aus dem Cambium auch parenchymatoses Markgewebe gebildet und durch dieses der stets sich erneuernde Cambiummantel vom Gefässbündel weg gegen die Peripherie hinausgeschoben. Diese Zellgewebproduction ausserhalb des Gefässbündels ist in der Stammgegend, in welcher das untere Ende desselben liegt, beinahe oder völlig erloschen, nimmt dagegen nach oben mehr und mehr zu, weshalb man bei Untersuchung des erwachsenen Stammes das untere Ende der einzelnen Gefässbündel an der äusser-

1) Meneghini, Ricerche sulla struttura del caule nelle piante monocotiledoni (Padova 1836) pag. 12.

2) Wossidlo, Ueber Wachsthum und Structur der Drachenbäume. Jahresbericht der Realschule am Zwinger zu Breslau (Breslau 1868) pag. 15, 16.

sten Grenze des Markparenchyms, und meistens nur von einer oder ein paar Zellschichten, welche dem letzteren Gewebe angehören, bedeckt findet, während der obere Theil desselben, der bei seiner Entstehung nur durch eine geringe, sich nicht mehr vermehrende Zahl von Zellen von der Mittellinie des Stammes geschieden war, und später von dicken Zellschichten auf seiner äusseren Seite bedeckt wurde, tief im Innern des Stammes gefunden wird. Das oberste Ende endlich, welches schon in der Knospe mit einem Blatte in Verbindung stand, musste in demselben Verhältnisse wie das Blatt bei der weiteren Entwicklung der Knospe aus dem Centrum derselben auf die cylindrische Peripherie des Stammes hinausgeschoben wurde, dem Blatte folgen und, in demselben Verhältnisse, wie das Zellgewebe sich im Umfange des Stammes vermehrte, zwischen dem Centrum des Stammes und der Blattbasis ein intercalares Wachsthum erleiden, und einen mehr oder weniger horizontalen Verlauf nach aussen annehmen. Da sich nun der gleiche Process in dem gegen die Peripherie weiter vorgeschobenen Cambiumkegel wiederholt, so müssen die jüngeren Gefässbündel, welche aus dem erweiterten Cambiumkegel entstehen, getrennt von den älteren und weiter nach aussen im Stamme verlaufen. Treten, wie dies bei den Palmen häufig der Fall ist, in das gleiche Blatt sowohl früher als später gebildete Gefässbündel ein, so werden die jüngeren Bündel im erwachsenen Stamme an ihrer Umbiegungsstelle ins Blatt nicht so tief im Stamme versenkt gefunden werden, wie die älteren, weil zur Zeit ihrer ersten Entwicklung die Blattbasis und der Cambiummantel durch die Produktion von Markzellen bereits weiter vom Centrum des Stammes entfernt waren, als bei der Bildung der älteren, in dasselbe Blatt verlaufenden Gefässbündel; ein Verhältniss, welches zuerst von Meneghini ermittelt und richtig erklärt wurde.“

Obwohl nach dieser Auseinandersetzung die Sache keiner weiteren Belege bedarf, so füge ich hier doch noch Fig. 5 nach einem Präparate vom Stammscheitel eines *Dasylirion acrotrichum* Zucc.¹⁾ hinzu.

1) Nr. 878 des Catalogs unseres Gartens; über diese Buchführung sehe J. W. Moll, „De boekhouding der planten van een botanischen tuin“ (Verh. k. Akad. v. Wetensch. te Amsterdam, 2de Sectie, Deel 5 Nr. 8). Das untersuchte Exemplar war dasselbe, von dem ich in meiner Abhandlung: „Über Zellteilungsvorgänge im Cambium“ (Verhand. k. Akad. v. Wetensch. te Amsterdam, 2de Sectie, Deel 9 Nr. 4) auf pag. 42 die Zelltheilungen beschrieben habe. Ebenso sind von allen untersuchten Pflanzen, die ich hier weiter anführe, mit Ausnahme der *Yuccae* sp. und der *Dracaena*-Keimpflanze die Zelltheilungsvorgänge derselben Exemplare dort beschrieben.

Durch ihren auf den Tangentialschnitt schiefen Lauf sind in einem Längsschnitt die Gefässbündel meist alle schief geschnitten, so dass in der Figur nur kurze Strecken angegeben werden konnten. In der Figur kann man an verschiedenen Stellen Gefässbündel sehen, welche der schematischen Fig. 4 sehr gut entsprechen. Ausserdem finden sich dort auch einige andere (bei *a*), welche eine geringe Complication zeigen; dies waren wahrscheinlich solche Bündel, welche bei ihrer Bildung im äusseren Centralcyllinderrand vom Blatte aus nicht sofort abwärts in den Stengelkörper verliefen, sondern erst mehr oder weniger „aufwärts“, d. h. gegen den Vegetationspunkt hin; erst an der entgegengesetzten Seite des Stammes verlaufen solche Bündel normal. Der Verlauf dieser Bündel wird in ganz ähnlicher Weise von dem primären Dickenwachsthum des Stammes beeinflusst; diesen Vorgang stellt Fig. 6 schematisch dar.

Das Resultat ist dort ersichtlich; thatsächlich waren solche Bündel im etwas älteren Stamme auch zu beobachten.

Aus dem häufigen Vorkommen dieser monokotylen Gefässbündelvertheilung im Stamme¹⁾ lässt sich umgekehrt schliessen, dass das primäre Dickenwachsthum mittelst eines solchen Cambiums in der Spitze eine sehr allgemein verbreitete Eigenschaft ist, was auch durch die anatomische Untersuchung bestätigt wird.

Bei den Dikotylen dagegen vermisst man ein solches cambiales primäres Dickenwachsthum. Auch diejenigen Dikotylen, welche verhältnismässig starke primäre Aeste erzeugen, zeigen dennoch kein so geartetes Dickenwachsthum, während verhältnissmässig dünne Monokotylenäste, wie z. B. *Ruscus hypoglossum*, doch ein solches zeigen, wie aus ihrer Gefässbündelanordnung hervorgeht.

Aus dem Folgenden wird sich nun ergeben, dass ebenso wie bei den betrachteten *Palmen*, bei allen andern stammesbildenden Monokotylen der eigenthümliche Charakter bedingt wird durch dieses primäre cambiale Dickenwachsthum, das die grossen primären Gewebsmassen ermöglicht.

Dennoch zeigen die einzelnen Typen der stammesbildenden Monokotylen nicht unerhebliche Verschiedenheiten, welche sich jedoch alle auf ein und dieselbe Sache beziehen.

Die junge monokotyle Pflanze besitzt natürlich nur einen ganz dünnen Stamm. Der grosse Vegetationskegel kann deshalb nur allmählich ausgebildet werden; daher muss der untere Stammabschnitt kegelförmig werden.

1) cf. P. Falkenberg, Vergleichende Untersuchungen über den Bau der Vegetationsorgane der Monocotyledonen (Stuttgart 1876) pag. 176.

Bei den verschiedenen Typen wird nun der untere Theil des Stammes auf verschiedene Weise in seinen Leistungen unterstützt. Bei den *Palmen* sahen wir schon, dass der kegelförmige Theil sehr kurz bleibt, so dass der dicke Theil des Stammes sofort auf dem Boden steht. Bei den *Palmen* finden sich aber bei einigen Geschlechtern schon andere Verhältnisse, z. B. bei einigen Arten der *Iriarteae*, welche von Karsten¹⁾ schon beschrieben worden sind. Er gibt an, dass „jeder Zwischenknoten einen fast cylindrischen sehr langen umgekehrten Kegel bildet, wodurch schon die jungen Pflänzchen einen Stamm erhalten, der natürlich auch hier mit jedem spätern Knoten an Dicke zunimmt. Dieser Zunahme des Durchmessers des jungen Stammes der *Iriarteae* entspricht eine aus den Knoten stattfindende Wurzelbildung. . . . bei der *Iriarteae* . . . nehmen schon die ersten aus dem Stamme entstehenden Wurzeln in einiger Höhe oberhalb der Erde ihren Anfang und wachsen in schräger Richtung in den Boden, wodurch die von den verschiedenen Seiten gebildeten, wie die Stützen des senkrechten Stammes erscheinen. Bei den verschiedenen Arten der *Iriarteae* ist in der Stammhöhe eine Grenze, oberhalb welcher nur ausnahmsweise noch Wurzeln gebildet werden; aus dieser Gegend entstehen dann in der Regel alle nach den verschiedenen Seiten gerichteten Wurzeln des erwachsenen Stammes. Bei der *Iriarteae praemorsa* Kl., deren Stamm einen Durchmesser von drei Zollen besitzt, befindet sich diese Ursprungsstelle der 0",5 bis 1",0 dicken Wurzeln gegen 3 Fuss von dem Boden; bei der *Iriarteae excelsa* dagegen, die ich auf den Bergen, die das Thal von Valenzia von der Küste trennen, fand, deren Stamm bei einer Höhe von 80' fast einen Fuss im Durchmesser besitzt: nehmen die 2"—3" dicken Wurzeln in einer Höhe von 6—10 Fuss von dem Boden ihren Anfang und tragen so auf ihrer Spitze, den die übrigen Bäume des Gebirgskammes oft weit überragenden, der Gewalt der stärksten Winde trozenden Stamm.“

Der Fall dieser *Iriarteae* wird, schematisirt, durch die Fig. 7 dargestellt.

Bei einigen Arten der Gattung *Pandanus* finden wir ebenfalls derartige Stelzwurzeln²⁾; ob diese Pflanzen sich aber ganz wie *Iriarteae* verhalten, finde ich nirgends erwähnt. Es unterliegt nach den Abbildungen aber fast keinem Zweifel, dass dem so ist; und bei einem *Pandanus utilis* Bory. unseres Gartens³⁾ findet sich auch inmitten der Stelzwurzeln ein regelmässig conischer Stamm mit über seine ganze

1) l. c. pag. 81, 82.

2) Vgl. Abbildungen u. m. bei Warburg, l. c., Fig. 1.

3) Nr. 419 des Catalogs.

Länge gleich langen Internodien; 20 cm über den Boden, sowie 35 cm höher mass ich zehn Internodien, deren Gesamtlänge in beiden Fällen 5 cm betrug.

Die grossen kletternden *Aroideen* (*Monstera*, *Philodendron*) schliessen sich hier ebenfalls an. Für diese Pflanzen gilt dasselbe Schema wie für *Iriarte* (Fig. 7), wenn man sich nur die Stelzwurzeln wegdenkt; die Wurzeln dieser *Aroideen* findet man überall am Stamme zerstreut, sie sind dünn und biegsam. Auch hier wird der Vegetationskegel anfangs stets dicker bis zu einem gewissen Maximum, während dabei ein normales Längenwachsthum stattfindet; weil aber diese Pflanzen sich mit Hilfe ihrer langen Adventivwurzeln ernähren können und als Kletterpflanzen sich an andere Bäume anlehnen, so brauchen sie gar keine besonderen Vorrichtungen für ihre Ernährung oder ihre Festigkeit.

Gehen wir nun endlich zu den baumartigen *Liliifloren* über. Bei ihnen findet gerade wie bei *Iriarte* sofort ein Längenwachsthum der jungen Pflanze statt, wie auch ein primäres Dickenwachsthum des Vegetationskegels. Während aber *Iriarte* den so entstehenden umgekehrt conischen Stamm mit Luftwurzeln stützt, wird bei diesen Bäumen der Stamm durch das secundäre Wachsthum zu einem Cylinder angefüllt oder gar zu einem nach oben schwach verjüngten Körper. Der secundäre Holzkörper des Stammes ist also ein Cylinder, aus welchem ein umgekehrter Kegel ausgeschnitten ist. In Fig. 8 findet man diese Verhältnisse zum Ausdruck gebracht. Das primäre Dickenwachsthum des Vegetationskegels findet am stärksten in der ersten Jugend der Pflanze statt; später geht es langsamer; daher ist in der Figur der untere Theil mehr conisch gestaltet.

Bei vielen der hier besprochenen Pflanzen bleibt es dabei. Die meisten aber zeigen später durch die Verästelung noch eine weitere Complication, welche die oft enorme Grösse veranlasst. Ganz wie bei vielen ihrer krautigen Verwandten entwickeln auch diese Bäume meistens einen terminalen Blüthenschaft, welcher sehr gross sein kann (z. B. bei *Fourcroya longaeva* 10—15 m hoch, mit vielen Hunderttausend Blumen). Durch die Blüthe geht die Endknospe des Stammes zu Grunde. Während nun bei einigen [z. B. *Fourcroya*¹⁾, vielen *Agaven*²⁾] dieses das Vorzeichen des langsamen Absterbens ist, so ist es bei anderen (*Dracaena*, *Yucca*, *Aloe spp.*) vielfach sogar die Bedingung zum weiteren Wachsthum. Denn in der Achsel der höchsten Blätter des Stammes bilden sich dann eine oder mehrere, meistens

1) Nach Engler und Prantl, l. c.

2) Nach Vilmorin's Blumengärtnerei, 3. Aufl. Bd. I pag. 1038.

zwei neue Knospen, und so ist die Blüte die Veranlassung zur Verästelung. Eine nothwendige Bedingung dazu ist sie allerdings nicht, wenigstens beschreibt Wright¹⁾ eine Verästelung bei einigen mehrere Monate alten Keimpflanzen von *Dracaena reflexa*. Auch die von diesen Knospen gebildeten Aeste werden durch das secundäre Wachsthum angefüllt. Wie der Hauptstamm, so verästeln auch seine Aeste sich wieder nach vorhergegangener Blüthe, so dass schliesslich eine reich verästelte Krone entsteht. Stets aber sind auch die letzten Aeste ganz dicke Körper, es kommt nie zur Bildung von Zweiglein wie bei den gewöhnlichen Bäumen; jeder Ast trägt auch einen vollständigen Blätterschopf. Der Stamm und die älteren Aeste des Lilienbaumes wachsen immer weiter in die Dicke; die später gebildeten Holzschichten sind denen der Dikotylen weit ähnlicher; es gilt nun nicht mehr einen verkehrten Kegel auszufüllen, sondern einen Cylinder gleichmässig zu überziehen.

Als Belege für das Mitgetheilte lasse ich hier einige Beobachtungen mit den gemessenen Zahlen folgen.

1. *Dracaena Draco* L.²⁾

Ein achtjähriger Stamm, 79 cm hoch; die Pflanze war im hiesigen botanischen Garten aus Samen gezogen.

Höhe über dem Boden	Durchmesser des Stammes	Durchmesser des primären Centralcylinders
2 cm	5,2 cm	1,5 cm
57	6	5

Hier zeigt sich also sehr deutlich, wie der primäre Centralcylinder nach oben dicker wird, wie also die Endknospe der Pflanze mit dem fortschreitenden Wachsthum stets mächtiger geworden ist, und wie dagegen die secundäre Holzschicht unten sehr mächtig, oben sehr dünn ist oder gänzlich fehlt.

2. *Dracaena marginata* (Lam?) *gracilis* ³⁾.

Länge des Stammes 195 cm.

Höhe über dem Boden	Durchmesser des Stammes	Durchmesser des primären Centralcylinders
4,5 cm	2,7 × 2,9 cm	0,9 cm
53	1,9	1,1
102,5	2,0	1,25
152	2,1	1,8

1) l. c. pag. 165.

2) Nr. 6069 des Catalogs.

3) Nr. 202 des Catalogs.

Von dieser Pflanze war wie bei den meisten folgenden nichts bekannt über ihren früheren Lebenslauf, weil sie schon vor Einführung der Buchhaltung unseres Gartens vorhanden war. Es ist also leicht möglich, dass der Stamm schon früher eingekürzt worden war; vielleicht war also der primäre Centralcylinder noch dünner gewesen. Jedenfalls aber war er oben zweimal so dick als unten, und die Holzschicht oben sehr wenig, unten stark entwickelt. Auch die beiden folgenden Pflanzen sind ganz ähnlich.

3. *Cordyline rubra* Hüg.¹⁾

Länge des Stammes 107 cm.

Höhe über dem Boden	Durchmesser des Stammes	Durchmesser des primären Centralcylinders
1 cm	2,5 × 2,7 cm	0,4 cm
34	1,65	0,65
67	1,45	0,85 × 1,0
100	1,1	0,9

4. *Yucca gloriosa* L. *superba*.²⁾

Länge 1 m.

Höhe über dem Boden	Durchmesser des Stammes	Durchmesser des primären Centralcylinders
0 cm	7,5 cm	2 cm
50	5,5	4,5

5. *Yucca filamentosa* L.³⁾

Länge etwa 1 m. In der Mitte des Stammes war ein Seitenast entwickelt, der als Fortsetzung auf dem unteren Theil stand; dieser untere Theil hatte — wahrscheinlich durch Blütenbildung — sein Wachsthum eingestellt. Der so zusammengesetzte Stamm war äusserlich an allen Stellen fast gleich dick; der primäre Centralcylinder des Seitenastes war:

An der Basis des Seitenastes	1,5 cm
5 cm höher	5,3 cm

1) Nr. 368 des Catalogs.

2) Nr. 1291 des Catalogs.

3) Nr. 1282 des Catalogs.

6. *Dasyllirion acrotrichum* Zucc.

a) Ein sehr altes Exemplar, das nach vorhergegangener Blüthe eingegangen war. Der Stamm war ohne den Blütenstand 38 cm hoch; der Blütenstand an sich aber war etwa 3 m hoch.¹⁾

Höhe über dem Boden	Durchmesser des Stammes	Dicke der Holzschicht
Stamm { 0 cm	9 cm	4,5 cm
4	7	2
27	4	0,2
30	4	—
Blüthenschaft 50	3,5	—

Die hier angegebenen Messungen fanden statt, nachdem das Exemplar schon mehr als ein ganzes Jahr trocken aufbewahrt worden war; während dieser Zeit war das primäre Gewebe stark geschrumpft, so dass die in der zweiten Spalte angegebenen Zahlen zu klein sind. Der Schaft des Blütenstandes, der ganz aus holzigem primären Gewebe bestand, war ebenso wie das Holz fast unverändert geblieben.

b) Ein junges lebendiges Exemplar²⁾, dessen Stamm 5,5 cm lang war.

Höhe über dem Boden	Durchmesser des Stammes	Dicke der Holzschicht
0 cm	5,5 cm	2 cm
1	3,3	0,4—0,6
2	2,7	0,2—0,1
2,5	2,5	—

Die Untersuchung dieser zwei Exemplare ergab also, dass auch *Dasyllirion* sich ganz wie die anderen Lilienbäume verhält.

7. *Dracaena nutans* hort.³⁾.

Ein grosses Exemplar, etwa 5 m hoch mit fünf Aesten; diesen Baum habe ich etwas eingehender untersucht. Mit Hilfe eines Pressler'schen Zuwachsbohrers⁴⁾ war es ziemlich leicht, wenigstens in den höheren Theilen des Baumes, die Dicken der verschiedenen Theile zu messen. An den herausgenommenen Spänen waren Rinde, Holz und primärer Centralcylinder leicht zu erkennen und zu messen.

1) Nicht aus unserem Garten.

2) Nr. 878 des Catalogs.

3) Nr. 1541 des Catalogs. Vgl. über den Namen dieser Pflanze: „Über Zellteilungsvorgänge im Cambium“, l. c. pag. 49.

4) Vgl. „Der Pressler-Neumeister'sche Zuwachsbohrer“, 4. Aufl. Wien 1898. Gebrauchsanweisung nebst dem Instrument von Moritz Perles, Wien, durch den Buchhandel zu beziehen.

	Höhe über d. Boden	Dicke der Holz- schicht		Dicke d. prim. Centralcylinders		Um- fang des Stammes	Durch- messer	Con- trole- zahlen	Bemerkungen
		Gemessen	Mittel	Gemessen	Mittel				
Hauptstamm	0					57	18×19		
	10					45	14		
	30					41	13		
	96	4,5		1,6					
	—	3,9	4,0?	1,6	2,3?	37,5	11,5	10,3	
	—			2,3					
	±140								Insertionsstelle [des 1. Astes
	161	3,5		2,0					
	—	4,0		2,1					
	—	4,2	4,0?	2,5	2,5	33,5	10,5	10,5	
	—	4,0		1,6					
	—	4,4							
	222	2,4		3,5					
	—	2,7	2,5	3,3	3,4	31	9,5×9,3	8,4	
	303	2,1		4,1					
	—	1,9	2,0	2,8	4,1	27	8,5	8,1	
	—	1,3?		4,1					
	361	1,5		3,9					
	—	1,6	1,6	3,3	3,8	25	7,9×7,5	7,0	
	—	1,6		3,7					
	±368								Gabelungsstelle
1. Ast	141	1,2		1,8					
	—	0,5	0,85		1,8		4	3,5	
	161	0,7		2,7					
	—	0,6	0,65		2,7	15	4,5	4	
2. Ast	370	1,6		2,4					
	—	1,2	1,4	3,0	2,7	19	5,5×5,7	5,5	
	—	1,7		3,0					
	—	1,0							
	386	0,8		3,2					
	—	1,0	0,9	3,1	3,15	18	5,5	5,0	
3. Ast	370	1,0		3,3					
	—	1,0		2,4					
	—	0,8	1,1		2,85	20,5	6,1	5,0	
	—	1,4							

Erklärung der vorstehenden Tabelle.

1. Alle Angaben sind in Centimeter gemacht worden.
2. Die Aeste. Der erste Ast war ein kleiner, etwa 1 m langer Adventivast, wahrscheinlich nach localer Verletzung aus dem Hauptstamme hervorgesprosst; oberhalb dieses Astes war wenigstens im Hauptstamme eine unregelmässige Stelle. Der zweite und dritte Ast waren die normalen Aeste, welche nebeneinander auf dem Gipfel des Hauptstammes standen.
3. Die Dicken der Holzschicht. Die Bohrungen geschahen an möglichst vielen Seiten des Baumes. Wenn die Zahlen stark variirten, so war den kleinsten am besten zu vertrauen, weil eine mediane Bohrung kleinere Zahlen ergibt als eine schiefe. Nach diesen und anderen Erwägungen habe ich mit möglichster Sorgfalt die mittleren Zahlen aufgestellt.
4. Die Dicken des Centralcylinders. Hier waren die grössten Zahlen die meist wahrscheinlichen, weil hier die mediane Bohrung die grössten Zahlen ergibt.
5. Die Controlezahlen. In dieser Spalte habe ich die Summe niedergeschrieben von zweimal die Dicke der Holzschicht und einmal die Dicke des Centralcylinders. Wenn alle Beobachtungen richtig sind, muss diese Summe etwa 0,6—1,0 cm kleiner sein als der Durchmesser des Stammes. (Zweimal die Dicke von Kork und Rinde.)

Nur in den unteren Theilen des Baumes war der Bohrer etwas zu kurz (die Länge der Späne war 6,5—7,5 cm, höchstens 8,4 cm, der Stamm aber war unten etwa 18 cm dick.) Dazu ist es sehr schwierig, wenn nicht unmöglich, durch eine dicke Holzschicht hindurch den schmalen Centralcylinder dennoch median zu treffen, so dass oben die Beobachtungen erst genau werden. Ich gebe dieselben hier tabellarisch geordnet wieder. Weil Kork und Rinde überall die gleiche Dicke zeigten (0,3 bis 0,5 cm) habe ich diese nicht erwähnt.

Aus dieser Tabelle sehen wir sofort, dass sowohl in den Aesten als im Hauptstamme selbst der Centralcylinder von unten nach oben an Dicke zunimmt, so dass im Hauptstamme der untere Theil sogar beträchtlich dicker ist als der obere. Die Controlezahlen zeigen, dass im Allgemeinen die an den Spänen abgelesenen Zahlen ein wenig zu gross waren, dass aber keine bedeutenden Beobachtungsfehler vorhanden sind. Die beiden normalen Gabeläste hatten sich nach vorhergegangener Blütenbildung auch wieder gegabelt. Dass diese Aeste schon früh sehr dick sind, geht auch aus der Tabelle hervor, weil 370 cm über dem Boden, d. h. nur einige Centimeter über der Verästelungsstelle, die primären Centralcylinder schon 2,7 und 2,85 cm dick waren. Berechnet man die Querschnittsoberflächen der primären Centralcylinder, so findet man, dass diese in den zwei neuen Aesten zusammen eine grössere Dicke erreicht hatten, als im Hauptstamm eben unter der Verästelungsstelle:

$$(2,7)^2 + (2,85)^2 = 7,29 + 8,12 \text{ cm}^2 = 15,41 \text{ cm}^2; (3,8)^2 = 14,44 \text{ cm}^2.$$

Nach den für den zweiten Ast gemachten Angaben nehmen auch diese Aeste an Dicke langsam zu, während die Holzbildung sie wieder zu Cylinder anfüllt.

8. *Dracaena Draco* L.

Oben haben wir schon ein achtjähriges Individuum dieser Art betrachtet, jetzt werde ich einige Keimpflanzen derselben Art beschreiben.

Samen aus Erfurt von H a a g e & S c h m i d t wurden am 25. Januar 1902 in einem Warmhause ausgesät.¹⁾ Im Embryo war der Stengel schon recht deutlich zu erkennen, er war ungefähr 900 μ dick; an der Spitze waren auch schon einige Blätter zu beobachten. Die beiden ersten Beobachtungen brauche ich hier nicht anzuführen, ich will nur die am 29. Juli 1902 geernteten, also ein halbes Jahr alten Pflänzchen beschreiben. Diese Pflänzchen waren 15—20 cm hoch und hatten etwa zehn kräftige Blätter. Der Stengel zeigte schon äusserlich eine conische Gestalt. Auf dem Längsschnitt eines der stärksten Exemplare konnte ich Folgendes beobachten.

Länge des Stämmchens	2,3 cm
Dicke des Stämmchens an der dicksten Stelle . . .	1,0 „
Dicke des Centralcylinders {	unten (bis 0,9 cm höher) 0,25 „
	1,2 cm höher . . . 0,45 „
	1,5 „ „ . . . 0,7 „

Wir sehen also, dass der später so mächtige primäre Centralcylinder anfangs nur 0,25 cm dick ist, dass er dagegen nach oben sehr schnell zunimmt. Aber auch die Anfüllung des umgekehrten Kegels hatte schon angefangen; an der Strecke von 0,7—1,4 cm von unten abgerechnet war eine schmale, doch unverkennbar secundäre Zone gebildet. Auf dem Querschnitt zeigte sich, dass bereits 1—2 secundäre Gefässbündelkreise gebildet waren.

Diese Keimpflanzen ergänzen also vollständig unsere Belege für die oben entwickelten Ansichten.

Schliesslich muss ich noch hinweisen auf zwei eigenthümliche Abänderungen dieser Stammesbildung. Die erste finden wir bei

9. *Agave mexicana* Lam.

Bei dieser *Agave* findet sich nämlich ein kurzes aufrechtes Stammstück, das man vielleicht am besten als Stengelfuss bezeichnen kann; dieser Stengelfuss ist in seinem Wachsthum ganz und gar dem Liliaceenstamme ähnlich, der Vegetationskegel nimmt stets an Dicke zu und

1) Nr. 8043 des Catalogs.

der untere dünnere Theil wird ebenfalls vom secundären Wachsthum ausgefüllt; dennoch entsteht niemals ein Stamm, weil das untere Ende, auch mit dem Holze, abstirbt und verfault. Die Verhältnisse dieser Wachstumsart habe ich in Fig. 9 schematisiert. An einem alten Exemplare ¹⁾ konnte ich folgende Messungen vornehmen:

Länge des lebendigen Stengelfusses	13	cm
Dicke des lebendigen Stengelfusses (sehr gleichmässig)		10	cm
Dicke des secundären Holzes			
a) an der Basis des lebendigen Theiles	1	cm
b) 6 cm höher	0,2	cm

Die zweite Modification des Dracaenatypus, die ich hier erwähne, findet sich bei

10. *Nolina recurvata* Hemsl. (= *Pincenectitia tuberculata* Hort.)

Diese, wie mehrere Pflanzen derselben Abtheilung, ein mexikanischer Succulent, hat eine stark knollig verdickte Stammbasis.

Auch diese Pflanze schliesst sich den vorigen ganz naturgemäss an, wie ein Blick auf die schematische Figur 10 sofort lehrt.

Eine 22jährige, aus Samen in unserem Garten gezogene Pflanze ²⁾ wurde der Untersuchung geopfert. Der obere Stammtheil zeigte sich ganz normal, d. h. ganz dracaenenartig. Nur ist zu bemerken, dass das „Holz“ auch hier schon eine Neigung zeigt, parenchymatisch zu werden; das zuerst gebildete Holz war ziemlich hart, das später gebildete an verschiedenen Stellen sehr weich und arm an Gefässbündeln.

Die Knolle dagegen war ganz aus secundärem Gewebe gebildet. Bei genauer Betrachtung zeigte sich, dass dieses secundäre Gewebe ganz dem „Holze“ des Stammes entsprach; nur waren die Gefässbündel hier sehr spärlich vertreten.

Das Eigenthümliche war nur die massige Entwicklung des secundären Gewebes, welche sich auch darin zeigte, dass das Cambium sich nach unten zusammenschloss. Die am unteren Ende des Stammes befindlichen Wurzeln bilden dabei kein Hinderniss, weil sie ebenso wie die später gebildeten Wurzeln alle umwachsen waren. Die harten Centralcylinder dieser Wurzeln, welche allein der Verwesung Widerstand leisten, stecken dann in grosser Zahl in radialer Richtung in dem secundären Gewebe, während ihre Insertionsstelle allmählich tiefer zu liegen kommt (Fig. 10 W). Die alte Pflanze hatte nur einige wenige lebendige Adventivwurzeln (ich habe sie nicht sofort

1) Nr. 913 des Catalogs.

2) Nr. 319 des Catalogs. Samen von Haage & Schmidt, Erfurt. Nr. 12703 aus ihrem Catalog von 1880.

gezählt, schätze sie nachher aber auf etwa fünf) welche etwa 4 mm dick waren und sich ausserhalb der Pflanze spärlich verästelten.

Wo die Wurzeln entstehen, habe ich nicht beobachtet, die späteren jedenfalls aber an der Aussenseite im secundären Gewebe, wahrscheinlich gerade unter dem Cambium.

Durch dieses Dickenwachsthum nach unten gerieth natürlich das untere Ende des primären Centralcylinders in die Mitte der Knolle (Fig. 10). Dass wirklich das Wachsthum auf diese Art vor sich geht, erfolgt auch aus den der Oberfläche der Knolle parallel laufenden Zuwachsstreifen, welche sich im secundären Gewebe zeigten. Diese Streifen waren bei der mikroskopischen Beobachtung als gefässbündelreichere Zonen zu erkennen.

Ich lasse hier wiederum einige der gemessenen Zahlen folgen.
Länge des ganzen Stammorganes 88 cm.

Unterhalb des Vegetationskegels	Durchmesser des Stammes	Umfang	Primärer Centralcylinder	„Holz“-Schicht
78,5	27 × 31	94	fehlt	fast 27 × 31
76,4 ¹⁾	fast ebenso gross	fast ebenso gross	„	„ „
75,8	„ „ „	„ „ „	0,5	„ „
74,8	„ „ „	„ „ „	0,8	„ „
74	24,5	„ „ „	1,0	„ „
63	7,5	23	1,8 × 1,7	2,8 × 2,2
41	—	13	2,0	0,6
19	3,4	10,5	2,3	0,35
8	2,7	—	2,3	fehlt

Vergleichen wir nun diese Knollenbildung mit derjenigen, welche wir bei *Tamus*, *Dioscorea* und *Testudinaria* finden, so ergibt sich hier die grösste Analogie. Wir finden bei diesen Pflanzen nach de Bary²⁾ ebenfalls ein secundäres Dickenwachsthum; also ganz denselben Vorgang wie bei der Knollenbildung *Nolinas*; nur ist die normale dracaenenartige Stammesbildung, welche dort in den oberen Theilen der Pflanze noch vorkommt, hier ganz unterdrückt.

Resultate.

Alle monokotylen stammesbildenden Pflanzen haben den Dikotylen- und Coniferenstämmen gegenüber ein Wachsthum mit dicken Vegetationskegeln gemeinsam.

1) Natürlich kann man nicht auf Millimeter genau den Abstand vom Vegetationskegel messen; ich gebe diese Zahlen nur in Millimetern, weil ich nur so die richtigen Unterschiede der Messungen untereinander angeben kann.

2) Vergl. Anatomie (Leipzig 1877) pag. 640.

Einige stoffliche Einflüsse auf die Kohlensäureassimilation bei submersen Pflanzen.

Von
Octave Treboux.

Einleitung.

Gleich allen anderen Functionen der Pflanze ist auch die Assimilationsthätigkeit von mannigfachen äusseren Bedingungen abhängig und in ihrem Ausmaasse mit diesen in weiten Grenzen veränderlich. Schon in Anbetracht der grossen Bedeutung, die dieser physiologische Process für das gesammte Pflanzenleben hat, ist es von Interesse, diese Beziehungen eingehender kennen zu lernen. Wie dann aber bei so manchen anderen Lebensvorgängen das Studium der Beeinflussung durch äussere Verhältnisse dazu geführt hat, diese selbst ihrem eigentlichen Wesen nach zu verstehen, so dürfte ein solches Studium auch für den Assimilationsprocess der Kohlensäure einer der uns gebotenen Wege sein, dem Verständnisse desselben näher zu kommen.

Sehr zahlreich sind demgemäss die in dieser Richtung vielfach schon von älteren Forschern ausgeführten Untersuchungen. Das gilt aber nur für die Beziehungen der Assimilation zu den physikalischen Aussenbedingungen; spärlich dagegen sind die Angaben über ihr Verhalten gegenüber stofflichen Einflüssen.

Einen Beitrag in letzterer Hinsicht mögen die Versuche liefern, die im Folgenden ihre Erörterung finden. Dabei soll die bezugnehmende Litteratur bei den einzelnen Fragen berücksichtigt werden. Zuerst muss jedoch einiges über die gebrauchte Methode vorausgeschickt werden.

Methodisches.

Als Versuchsobject wurden nur Wasserpflanzen verwandt und zwar ausschliesslich Sprosse von *Elodea canadensis*, wobei die Intensität der Assimilation nach der bekannten Methode des Gasblasenzählens bemessen wurde. Dies Verfahren ist aus verschiedenen Gründen das für unsere Zwecke geeignetste.

Die Verwendung von Wasserpflanzen mit ihren dünnen Blättern (bei *Elodea* bekanntlich nur zwei Zelllagen bildend) und leicht durchlässigen Zellwänden ermöglicht es, dass der Stoff, dessen Einwirkung

auf die Assimilation beobachtet werden soll, schnell und gleichzeitig auf fast alle Zellen der Pflanze einwirkt; die beobachtete Assimilationsintensität ist in diesem Falle der richtige Ausdruck der Wirkung des Stoffes und nicht das Resultat der Assimilation von intacten und etwa schon geschädigten Zellen. Von Bedeutung ist es auch, dass hier eine indirecte Beeinflussung der Assimilation durch den Verschluss von Spaltöffnungen, welcher bekanntlich durch die verschiedensten Agentien hervorgerufen werden kann, wegen Mangels derselben ganz wegfällt.

Die Methode des Gasblasenzählens gewährt ausser ihrer Einfachheit den Vortheil, dass sie für jede Minute die Assimilationsintensität zu bestimmen und dadurch den Verlauf der Einwirkung genau zu verfolgen erlaubt, während bei Anwendung gasometrischer Bestimmungsmethoden, die für jede Beobachtung einen längeren Zeitraum erfordern, vorübergehende Erscheinungen entgehen müssen. Zwar muss man bei Anwendung der Gasblasenmethode von einer Bestimmung der absoluten Mengen des entwickelten Sauerstoffs absehen, weil man die Sauerstoffmengen nicht kennt, die ins Wasser diffundiren; man erhält aber brauchbare relative Werthe für die Wirkung verschiedener Concentrationen oder verschiedener Agentien, wenn man die beobachteten Zahlen erst nach Abzug der ohnedies entweichenden Blasen mit einander vergleicht. Dies thun z. B. Versuche dar, in denen die mit anderen Untersuchungsmethoden gefundene Proportionalität zwischen Licht- und Assimilationsintensität auf diese Weise ebenfalls constatirt wurde, nicht minder aber auch Versuche über den Einfluss der Kohlensäuremenge und der Säuren überhaupt.

Als eine für die Versuche genügend starke und constante Lichtquelle bewährten sich ein oder zwei Auerbrenner im Dunkelzimmer; war ein Flackern des Lichtes durch Reguliren des in die Lampe eintretenden Luftstromes vermieden, so war die Beleuchtung eine dermassen gleichmässige, dass bei auch sonst gleichbleibenden Bedingungen ein Schwanken der Gasblasenzahl unterblieb.

Vor Erwärmung des Wassers, in dem sich die Versuchspflanze befand, durch die Gasflamme schützte eine grössere, zwischen diese und Object eingeschobene parallelwandige Glascuvette, in der die Temperatur des Wassers durch ununterbrochenes Zu- und Abfliessen von Leitungswasser so weit als nöthig abgekühlt wurde. Da ausserdem das für die Versuche zur Verwendung kommende Wasser im Dunkelzimmer aufbewahrt wurde, es also die Temperatur des Raumes hatte,

so waren auch die etwaigen Temperaturschwankungen zu gering, um einen Einfluss auf die Gasblasenzahl auszuüben.

Die Versuchspflanzen kamen in einer Entfernung von 15—30 cm vom Brenner zu stehen; dieselben, Elodeasprosse von 10—15 cm Länge, waren in einem cylindrischen Gefässe mit circa 150—200 ccm Wasser untergetaucht. Zwecks unverrückbarer Lage der Pflanzen zur Lichtquelle wurden sie, wie üblich, mit weissen Fädchen an dünne Glasstäbe gebunden, welche letztere durch den Korkstöpsel festgehalten wurden. In diesem steckte noch das Thermometer. Verschiedene Vorsichtsmassregeln sind bei der Auswahl der Objecte zu beobachten, auf die hier nicht eingegangen werden soll. Bemerkt sei nur, dass, um eine Aenderung der Blasengrösse während des Experimentirens zu vermeiden, es rathsam ist, nur solche Sprosse zu verwenden, bei denen der Schnitt Tags vorher gemacht worden, die Schnittfläche infolge dessen von abgestorbenen Zellen begrenzt ist. Bei solchen wird selbst durch plasmolysirende Lösungen die Grösse der austretenden Blasen nicht verändert. Empfehlenswerth ist es auch, die Sprosse vorerst auf die Veränderlichkeit der Blasengrösse dadurch zu prüfen, dass man die Blasen in stark beschleunigtem Tempo austreten lässt, indem man die Pflanzen für einige Augenblicke in directes Sonnenlicht bringt oder die Beleuchtung durch einige Glühlampen verstärkt. Durch Beschatten des Objectes wurde in allen Versuchen controlirt, ob ein Austritt von Blasen nicht durch etwaige von der Kohlensäurezersetzung unabhängige Gasströme verursacht sein konnte. Ich fand eine Blasenausscheidung im Dunkeln nur dann, wenn kaltes Wasser, das durch Stehenlassen in der Sonne (sowohl wenn mit Pflanzen beschickt, als auch ohne solche) oder durch Erhitzen erwärmt worden war, benutzt wurde, das Wasser also mit Gasen übersättigt war.¹⁾

Die Versuchsanstellung war folgende: Sollte das Verhalten der Pflanze der Einwirkung eines Stoffes gegenüber im Laufe einer bestimmten Zeit untersucht werden, so wurde sie zuerst für den gleichen Zeitraum auf die Constanz der in einer Minute ausgeschiedenen Gasblasenzahl geprüft, darauf das Wasser durch die Lösung des Stoffes ersetzt. Dies geschah durch Abfliessenlassen des Wassers und darauf folgendes Zufließenlassen der Lösung bis zur früheren Standhöhe der Flüssigkeit durch ein Ansatzrohr am Boden des Cylinders — eine Manipulation, die nicht mehr als 20 Secunden beanspruchte. Vor Zugabe der Lösung jedoch wurde in allen Versuchen controlirt, ob

1) Vergl. Devaux, Ann. d. scienc. nat. sér. VII, Bd. 9, 1889, pag. 113, 114.

nicht eine Veränderung der Gasblasenzahl schon durch den Wasserwechsel allein entstehe. Nach stattgefundener Beobachtung wurde dann umgekehrt ein Austausch der Lösung gegen reines Wasser vorgenommen, wodurch constatirt werden sollte, ob es sich um eine vorübergehende oder andauernde Aenderung der Assimilationsthätigkeit handelte. Nach jedem Wechsel der Flüssigkeit wurde meist einige Minuten gewartet, bevor mit der Zählung der Blasen begonnen wurde; nach fünf Minuten stellte sich beim blossen Wasserwechsel schon stets die frühere Blasenzahl constant bleibend ein, wenn das Object überhaupt brauchbar war.

Da sich das Leitungswasser des Institutes als für *Elodea* giftig erwies (s. unten), so wurde fast ausschliesslich doppelt destillirtes Wasser benutzt, das in einem unter Vermeidung jeglicher Kupfertheile construirten Destillirapparate zubereitet worden war. Dieses Wasser hatte weder auf *Elodea* noch auf sehr empfindliche *Spirogyra*arten den geringsten schädlichen Einfluss. Uebrigens war auch aus anderen Gründen meist nur destillirtes Wasser zulässig; so in den Fällen, in denen derartig geringe Säuremengen dem Wasser zugegeben wurden, dass die in Naturwässern vorkommenden Carbonate genügt hätten, alle Angaben über den Säuregehalt der Lösungen illusorisch zu machen. Durch längeres Stehenlassen des destillirten Wassers in flachen Schalen konnte dasselbe sich mit Luft sättigen; um jedoch bei der benutzten schwachen Lichtquelle eine etwas grössere Gasblasenzahl zu erhalten, wurde dem Wasser in den meisten Fällen 0,1—0,3 % (vol.) Kohlensäure zugegeben (durch entsprechenden Zusatz von mit Kohlensäure gesättigtem Wasser). Blieb infolge dessen, durch Entweichen der Kohlensäure des Wassers in die Luft, die Gasblasenzahl nur eine viel kürzere Zeit constant, so war letztere für die meisten Versuche doch genügend; handelte es sich darum, die Pflanze längere Zeit in ein und demselben Medium zu beobachten, so wurde die Lösung nach einer gewissen Zeit durch eine neue ersetzt. Die zur Verwendung kommenden Lösungen wurden kurz vor Gebrauch durch Zufügen einiger Cubikcentimeter concentrirterer Lösungen zum Wasser bereitet¹⁾, bei Herstellung derselben wurde möglichst grosse Genauigkeit angestrebt.

Lassen sich auch noch andere die Assimilationsthätigkeit beeinflussende Momente als Fehlerquellen geltend machen, so ergibt sich

1) Die Concentrationen geben die in 100 ccm Wasser enthaltene, in Grammen ausgedrückte Menge des gelösten Stoffes an.

doch aus der Constanz der Blasenzahl, dass sie zusammengenommen nicht im Stande sind, die Versuchsergebnisse zu beeinflussen.

Osmotische Wirkung der Stoffe.

Bevor an die Untersuchung über den chemischen Einfluss verschiedener Stoffe geschritten werden konnte, musste zuerst die Frage beantwortet werden, ob und inwieweit bei *Elodea* schon allein durch die osmotische Wirkung der Stoffe eine Beeinflussung der Assimilation stattfindet.

Eine directe Beeinträchtigung der Assimilationsthätigkeit durch Senkung des Turgors ist mit Sicherheit bis jetzt nur bei Moosen und Flechten¹⁾ constatirt worden, denen die schliessbaren Spaltöffnungen abgehen, denn in den mit anderen Pflanzen angestellten Versuchen²⁾ bleibt es unentschieden, ob die Herabsetzung der Assimilation nicht ausschliesslich durch den bei Abnahme der Turgescenz eintretenden Schluss der Spaltöffnungen hervorgerufen wurde, d. h. nur durch die stark verminderte Zufuhr der Kohlensäure. Noch weniger ist aus Versuchen zu ersehen, in denen die Assimilation ausserdem nicht direct bestimmt wurde, sondern aus der Menge resp. dem Fehlen der Stärke in den Chloroplasten auf die Intensität der Assimilation geschlossen wurde.³⁾

Dafür wird nach Versuchen von Jacobi⁴⁾ bei *Elodea* durch eine Lösung von 0,5% KNO_3 und ihr isotonische von KCl und NaCl die Zahl der ausgeschiedenen Gasblasen herabgesetzt. Jacobi hält als Ursache für die Verminderung der assimilatorischen Thätigkeit eine osmotische Wirkung der geprüften Salze für nicht ausgeschlossen, wofür der Umstand spricht, dass nach Ersatz der Salzlösung durch Wasser die Blasenzahl auf die frühere Höhe zurückkehrt — andererseits aber auch eine durch chemische Einwirkung auf das Protoplasma bedingte Herabsetzung für möglich.

Die Angaben Jacobi's über den Einfluss der erwähnten Salze kann ich bestätigen (s. Vers. I). Eine Stütze für die Auffassung einer rein osmotischen Wirkung der Salze liess sich dadurch erbringen, dass die Versuche mit gleichem Erfolge auf eine grössere Anzahl von

1) Jumelle, *Revue gén. de Bot.* 1892, Bd. 4 pag. 167.

2) Kreusler, *Landwirtsch. Jahrb.* 1885, Bd. 14 pag. 951.

3) Vgl. hierzu Pfeffer, *Pflanzenphysiologie*, Bd. I, 1897, 2. Aufl. pag. 305, 306 und 322 und die dort citirte Litteratur.

4) Jacobi, *Ueber den Einfluss verschiedener Substanzen auf die Athmung und Assimilation submerser Pflanzen.* *Flora* 1899, Bd. 86 pag. 326.

Salzen (s. Vers. II) und auf andere neutrale Stoffe, wie Zucker und Glycerin (s. Vers. III und IV) ausgedehnt wurden, vor allem aber dadurch, dass die verschiedenen Stoffe in isotonischen Lösungen ein

Versuch I.¹⁾ KCl 0,37 ‰
(isot. 0,5 ‰ KNO₃) und KCl 0,74 ‰
(isot. 1 ‰ KNO₃); Bassinwasser,
Temp. 18,6—19,2 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
12 h 24'	52	1 h 10'	49
12 h 29'	51	1 h 20'	48
12 h 30'	Wasser- wechsel	1 h 24'	48
12 h 33'	52	1 h 25'	KCl 0,74 ‰
12 h 35'	52	1 h 35'	38
12 h 40'	52	1 h 40'	38
12 h 40'	52	1 h 45'	38
12 h 50'	51	1 h 47'	Wasser
12 h 55'	52	1 h 52'	53
1 h	51	1 h 57'	52
1 h 1'	KCl 0,37 ‰		

Versuch II. NaNO₃ 0,42 ‰
(isot. 0,5 ‰ KNO₃); Bassinwasser,
Temp. 19,2—19,6 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
3 h 47'	35	4 h 53'	31
3 h 52'	36	5 h 3'	31
4 h 7'	36	5 h 40'	30
4 h 10'	Wasser- wechsel	5 h 44'	Neue Lösung
4 h 20'	36	5 h 49'	30
4 h 30'	36	5 h 54'	30
4 h 35'	36	5 h 58'	Wasser
4 h 37'	NaNO ₃	6 h 4'	35
4 h 38'	32	6 h 9'	35
4 h 43'	31		

Versuch III. Rohrzucker 2,5 ‰
(isot. 0,5 ‰ KNO₃); Bassinwasser,
Temp. 22,0 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
3 h 26'	43	4 h 5'	Zucker
3 h 31'	43	4 h 10'	36
3 h 36'	43	4 h 15'	36
3 h 41'	43	4 h 20'	36
3 h 43'	Wasser- wechsel	4 h 22'	Wasser
		4 h 27'	45
3 h 48'	44	4 h 32'	44
3 h 53'	43	4 h 37'	44
3 h 58'	44	4 h 42'	43
4 h 3'	44		

Versuch IV. Glycerin 0,69 ‰
(isot. 0,5 ‰ KNO₃); Bassinwasser,
Temp. 20,3—20,8 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
5 h 32'	59	6 h 26'	47
5 h 37'	59	6 h 30'	48
5 h 41'	Wasser- wechsel	6 h 35'	48
		6 h 40'	48
5 h 46'	58	6 h 41'	Wasser
5 h 51'	59	6 h 48'	56
6 h 1'	59	6 h 51'	57
6 h 16'	58	6 h 58'	57
6 h 25'	Glycerin		

und denselben Effect hatten (s. Vers. V). Dann konnte gezeigt werden, dass eine merkliche Wirkung der Salzlösung bei der eingehaltenen Blasenzahl erst bei ca. 0,1 ‰ KNO₃ beginnt; auch eine

1) Das Nähere über die Versuchsanstellung ist in dem Abschnitt „Methodisches“ nachzulesen. Den Salzlösungen ist in Klammern der isotonische Werth für KNO₃ angegeben. Zu Anfang aller Versuche befinden sich die Pflanzen in reinem Wasser.

Zugabe von 0,1 % Nährsalze (bei Ausschluss saurer Salze) zu destil-
liertem Wasser übte gar keinen Einfluss auf die Assimilation aus.
Handelte es sich um eine chemische Wirkung der Salze, so hätte
eine solche sich auch noch bei einer 0,1 proc. Lösung derselben
geltend machen müssen.¹⁾

Da nun im Laufe der Untersuchung nur Lösungen angewandt
wurden, deren osmotischer Werth unvergleichlich schwächer als der
einer 0,1 proc. Kalisalpeterlösung war, so brauchte der physikalische
Einfluss der Lösung überhaupt nicht berücksichtigt zu werden.

Versuch V. KNO_3 0,5 % und
0,42 % NaNO_3 ; Bassinwasser,
Temp. 20,3 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
2 h 53'	47	3 h 30'	38
2 h 55'	Wasser- wechsel	3 h 33'	NaNO_3
		3 h 35'	38
3 h	47	3 h 40'	38
3 h 10'	47	3 h 45'	38
3 h 15'	46	3 h 50'	Wasser
3 h 20'	KNO_3	3 h 55'	
3 h 25'			46

Versuch VI. KNO_3 3,5 % ;
Bassinwasser, Temp. 19,9—20,3 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
3 h 5'	57	4 h 25'	35
3 h 10'	57	4 h 30'	35
3 h 13'	Wasser- wechsel	4 h 40'	35
		4 h 50'	35
3 h 18'	58	5 h	35
3 h 23'	58	5 h 10'	35
3 h 33'	57	5 h 15'	KNO_3 2 %
3 h 48'	57	5 h 20'	
3 h 58'	57	5 h 25'	8
4 h 8'	57	5 h 30'	Wasser
4 h 10'	KNO_3 3,5 %	5 h 35'	
4 h 15'		5 h 40'	0
4 h 20'	37		

Die Herabsetzung der Blasenzahl nimmt, wie zu erwarten war,
mit der Concentration der Lösung zu. Die Assimilation wird jedoch
auch nach Eintritt der Plasmolyse fortgesetzt und zwar während Stunden
mit fast gleichbleibender Energie, wenn die Lösung nur ganz schwach
plasmolysirend wirkte; bei starker Plasmolyse dagegen hörte die
Blasenausscheidung schon nach kurzer Zeit auf.

In fast allen Versuchen, in denen die Concentration die für den
Eintritt der Plasmolyse erforderliche Grösse (bei dem benutzten Material
2,5 % KNO_3) noch nicht erreichte, war die Herabsetzung der Assimi-

1) Damit soll natürlich nicht gesagt sein, dass den Nährsalzen bei der Assi-
milation überhaupt keine Rolle zukommt. Die in diesem Falle entgegengesetzte
begünstigende Wirkung des unentbehrlichen Stoffes würde aber erst eintreten,
wenn die Pflanze Mangel daran leidet, was bei Wasserpflanzen, die reichlich Salze
speichern, erst nach längerer Cultur in salzfreiem Wasser stattfinden würde.

lation durch Austausch der Lösung gegen Wasser wieder rückgängig zu machen. Wurde dieselbe überschritten und war nachweislich Plasmolyse eingetreten, so war dies nicht mehr möglich (s. Vers. VI). Die Blasenausscheidung hörte vielmehr häufig vollständig auf, selbst dann, wenn der Uebergang zum Wasser hin kein allzu plötzlicher war, sondern durch eine Reihe absteigender Concentrationen vermittelt wurde. In Wasser versetzt gingen die Sprosse in den folgenden Tagen häufig zu Grunde. Dies alles steht in Einklang mit den von verschiedenen Autoren ¹⁾ gemachten Erfahrungen über die Empfindlichkeit contrahirter Protoplasmakörper.

Gifte.

In diesem Abschnitte möge die Beeinflussung der Assimilation durch eine Anzahl sehr verschiedenartiger Stoffe besprochen werden, deren zusammenhängende Betrachtung nur durch eine allen [gemeinsame physiologische Eigenschaft gerechtfertigt wird.

Versuch VII. CuSO_4 N/1000000
= 0,0000159 ‰; aq. dest. + 0,3 ‰
 CO_2 , Temp. 21,3–21,5 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
1 h 8'	20	1 h 58'	20
1 h 13'	20	2 h 8'	20
1 h 18'	20	2 h 13'	CuSO_4
1 h 23'	20	2 h 18'	15
1 h 28'	20	2 h 23'	16
1 h 38'	20	2 h 28'	16
1 h 43'	19	2 h 32'	Wasser
1 h 48'	Wasser- wechsel	2 h 37'	18
1 h 53'	20	2 h 47'	18

Versuch VIII. CuSO_4
N/10000000 = 0,00000159 ‰;
aq. dest. + 0,3 ‰ CO_2 , Temp. 15,9°.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
5 h 27'	58	6 h 15'	57
5 h 32'	58	6 h 25'	57
5 h 37'	57	6 h 27'	CuSO_4
5 h 47'	57	6 h 28'	57
5 h 52'	Wasser- wechsel	6 h 32'	57
5 h 57'	58	6 h 42'	57
6 h 2'	58	6 h 47'	57
6 h 7'	58	6 h 49'	Wasser
6 h 10'	Wasser- wechsel	6 h 54'	58

Als Gifte kommt ihnen nämlich die Eigenthümlichkeit zu, selbst in geringen Mengen eine nachtheilige Wirkung auf die Zelle auszuüben, in ganz minimalen Dosen aber das Wachsthum im Gegentheil zu fördern (wie dies wenigstens für viele von ihnen nachgewiesen worden ist). War es auch schon seit längerer Zeit ²⁾ bekannt, dass

1) Reinhardt in Festschrift für Schwendener 1899, pag. 425. — Rys-
selberghe, Memoires de l'Acad. r. de Belgique, 1899.
2) Raulin, Annales d. sc. nat. 1869, sér. V Bd. 11 pag. 252.

einige giftige Metallsalze in kleiner Dosis der Nährlösung zugegeben das Erntegewicht von Schimmelpilzen erheblich steigern, so wurde doch erst von Pfeffer¹⁾ diese Wirkung als eine den Giften ganz allgemein zukommende gedeutet. Darnach handelt es sich hier nicht etwa um die Zufuhr eines unentbehrlichen Nährstoffes, sondern um „eine der mannigfachen Reactionen, die darauf abzielen, durch intensivere Thätigkeit einem benachtheiligten Einfluss thunlichst entgegen-

Versuch IX. ZnSO_4 N/1000000
= 0,000016 ‰; aq. dest. + 0,2 ‰
 CO_2 , Temp. 18,6—19,3 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
3 h 33'	44	4 h 31'	45
3 h 38'	44	4 h 36'	44
3 h 43'	44	4 h 41'	45
3 h 46'	Wasser- wechsel	4 h 46'	44
		4 h 51'	44
3 h 51'		4 h 56'	43
3 h 56'	44	4 h 57'	Wasser
4 h 1'	45	4 h 58'	
4 h 6'	44	5 h 3'	45
4 h 16'	44	5 h 8'	45
4 h 21'	ZnSO_4	5 h 13'	45
4 h 26'			

Versuch X. ZnSO_4 0,00008 ‰
und 0,0008 ‰; aq. dest. + 0,3 ‰
 CO_2 , Temp. 19,8—20,6 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
3 h 5'	26	4 h 14'	27
3 h 15'	26	4 h 19'	26
3 h 17'	Wasser- wechsel	4 h 24'	26
		4 h 25'	{ ZnSO_4 0,0008 ‰
3 h 21'	26	4 h 30'	
3 h 26'	27	4 h 35'	26
3 h 31'	27	4 h 40'	25
3 h 36'	26	4 h 45'	23
3 h 41'	27	4 h 50'	22
3 h 46'	26	4 h 55'	22
3 h 51'	26	5 h	Wasser
3 h 56'	26	5 h 10'	
3 h 59'	{ ZnSO_4 0,00008 ‰	5 h 20'	17
4 h 4'		5 h 25'	17
4 h 9'	27		

zuarbeiten oder Schädigungen auszugleichen“.²⁾ Bestätigt wird diese Auffassung namentlich durch die Versuche Richards³⁾, in denen eine geringe Zugabe von Zink-, Kobalt-, Eisen- und anderen Salzen, aber auch von Cocain, Morphinum etc. zur Pilzcultur eine mehrfache Zunahme des Trockengewichtes der Decke im Vergleich zur Decke giftfreier Nährlösungen zur Folge hatte.

Zu erwarten war, dass dieselben Substanzen ähnliche Wirkungen auch auf jeden anderen pflanzlichen Organismus ausüben würden. Dass dies in der That für verschiedene Algen zutrifft, geht aus den

1) Pfeffer, Jahrb. f. wiss. Bot. 1895, Bd. 28 pag. 238.
2) Pfeffer, Pflanzenphysiologie, pag. 374.
3) Richards, Jahrb. f. wiss. Bot. 1897, Bd. 30 pag. 665.

neuerdings von Ono¹⁾ gemachten Versuchen hervor; wenn daher bis jetzt Beobachtungen für höhere Pflanzen nicht vorliegen,²⁾ so ist das wohl nur durch den Umstand bedingt, dass man in den zahlreichen Untersuchungen über die Giftigkeit verschiedener Stoffe für die Pflanze nur Erscheinungen des Absterbens berücksichtigte und sich mit der Bestimmung des Grenzwertes für die Giftigkeit begnügte.

Nun ist für eine Reihe von Giften zugleich erwiesen, dass sie die Athmung und Gährungsthätigkeit steigern und es fragte sich, ob durch dieselben nicht alle Functionen der Zelle, speciell auch die Assimilation, zu intensiverer Thätigkeit angeregt werden.

Versuch XI. CoSO_4 N/100000
 $= 0,000155\%$; aq. dest. $+ 0,3\%$
 CO_2 , Temp. $18,1-18,3^\circ$.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
11 h 22'	52	12 h 6'	CoSO_4
11 h 27'	52	12 h 7'	52
11 h 32'	52	12 h 12'	52
11 h 34'	Wasser- wechsel	12 h 17'	50
		12 h 22'	46
11 h 39'	52	12 h 27'	44
11 h 44'	52	12 h 30'	Wasser
11 h 49'	52	12 h 40'	40
11 h 54'	52	12 h 50'	41
11 h 59'	52	12 h 55'	42
12 h 4'	51	1 h 5'	42

Versuch XII. Chinin salzsaures
 Bassinwasser,
 Temp. $20,5-20,7^\circ$.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
3 h 10'	51	3 h 53'	$0,5\%$
3 h 15'	51	3 h 58'	34
3 h 20'	51	4 h 3'	33
3 h 24'	{ Chinin $0,005\%$	4 h 8'	30
		4 h 11'	$0,15\%$
3 h 29'	50	4 h 13'	2
3 h 34'	50	4 h 16'	0
3 h 39'	51	4 h 18'	Wasser
3 h 40'	Wasser	4 h 28'	15
3 h 45'	51		
3 h 50'	51		

Zur Beantwortung der Frage war es gerathen, in erster Linie mit Concentrationen zu experimentiren, die der Pflanze auf die Dauer nicht mehr schädlich sind oder sich nicht weit von solchen entfernen. Dazu mahnen die Erfahrungen, die über die relativ grosse Empfindlichkeit der Assimilation gegenüber äusseren Agentien gemacht worden sind und die sich namentlich aus den Versuchen Ewart's ergibt.³⁾ In Hinblick auf dieselben ist es sehr wohl möglich, dass bei einer gewissen Concentration eines schädlichen Stoffes die Assimilation

1) Ono, Ueber Wachstumsbeschleunigung einiger Algen und Pilze durch chemische Reize, Abdr. aus d. Journ. Coll. Sci. Imp. Univ. Tokyo Vol. XII Part. I, 1900.

2) Uebrigens fand Tschirch (Schweiz. Wochenbl. f. Chem. u. Pharm. 1895. No. 13, cit. nach Just's Jahrb.), dass Phaseolus in Kupferoxydul enthaltenden Nährlösungen besser wuchs als in kupferfreien.

3) Ewart, Journ. of Linnean Soc. 1896, Bd. 31 pag. 364.

herabgedrückt wird, während die Athmung befördert wird, wodurch aber noch nicht ausgeschlossen ist, dass derselbe Stoff in schwächerer Lösung auch die Assimilation begünstigen würde. In diesem Sinne sind auch die Concentrationen in Versuchen Jacobi's zu stark ¹⁾, in denen die vergleichende Untersuchung über den Einfluss 0,5 proc. Chinin- und Antipyrinlösungen auf Athmung und Assimilation zu obigem Resultate führte.

Es sei hier gleich bemerkt, dass es mir trotz zahlreicher Versuche nie gelungen ist, eine andere als herabsetzende Wirkung verschiedener Gifte auf die Assimilation zu constatieren; auch in der Litteratur liegt meines Wissens eine Angabe über eine beschleunigende Wirkung nicht vor.

Versuch XIII. Morphinum salzsaures; Bassinwasser, Temp. 21,6 bis 22,2 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
4 h 18'	38	4 h 51'	0,1‰
4 h 23'	38	4 h 56'	36
4 h 28'	38	5 h 1'	32
4 h 30'	Wasserwechsel	5 h 6'	32
4 h 35'	38	5 h 8'	Wasser
	Morphium	5 h 13'	36
	0,01‰	5 h 18'	36
4 h 39'		5 h 28'	36
4 h 44'	37		
4 h 49'	37		

Versuch XIV. Aether 0,01 ‰; Bassinwasser, Temp. 20,0—20,1 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
12 h 10'	61	12 h 47'	60
12 h 15'	61	12 h 51'	{ Aether
12 h 17'	Wasserwechsel		{ 0,01 ‰
		12 h 56'	40
12 h 18'	61	1 h 1'	41
12 h 23'	60	1 h 6'	41
12 h 28'	60	1 h 10'	Wasser
12 h 33'	60	1 h 15'	54
12 h 38'	60	1 h 20'	53
12 h 43'	60	1 h 25'	54

Geprüft wurden hauptsächlich folgende Stoffe: Metallgifte (ZnSO_4 , CuSO_4 , CoSO_4 , FeSO_4 , HgCl_2), Alkaloide (Chinin, Morphinum, Cocain), Anaesthetica (Aether, Chloroform, Alkohole) und Methylenblau (s. Vers. VII—XVII).

Stärkere Concentrationen hoben die Assimilation sofort auf; beim Herabgehen auf schwächere nahm dann die schädigende Wirkung allmählich ab und unterblieb schliesslich ganz, wenn die Concentration den Grenzwert der Giftigkeit erreichte, ging aber nie in eine beschleunigende über. Die Stärke der Wirkung entsprach bei vergleichbaren Stoffen im Allgemeinen der Schädlichkeit für die Pflanzenzelle; so setzten von den Metallgiften HgCl_2 und CuSO_4 die Assimilation am

1) Jacobi, l. c. pag. 325.

stärksten herab, Chinin stärker als das bekanntlich weniger giftige Morphinum, Chloroform stärker als der weniger energisch wirkende Aether. Die Ursache der herabsetzenden Wirkung ist daher wohl in der allgemeinen Schädigung der Zelle zu suchen.

Besonders zu bemerken ist, dass Eisensalze (FeSO_4 und FeCl_3) in nicht zu schwacher Concentration die Assimilation befördern. Diese Thatsache spricht aber keineswegs für die nach Constatirung des Eisenmangels im Chlorophyll übrigens nur wenig gestützte Annahme, dass gerade dem Eisen die Reductionswirkung bei der Assimilation zukommt. Ihre Erklärung findet sie in der in Folge der Hydrolyse des Salzes eintretenden saueren Reaction der Lösung (s. unten). Bei

Versuch XV. Chloroform;
Bassinwasser. Temp. $19,2 - 20,2^\circ$.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
3 h 39'	61	4 h 55'	54
3 h 44'	61	4 h 58'	0,01%
3 h 49'	60	5 h 3'	55
3 h 54'	61	5 h 8'	52
3 h 57'	Wasser- wechsel	5 h 13'	52
4 h 12'	61	5 h 15'	{ Chlorof. 0,05%
4 h 17'	61	5 h 20'	51
4 h 23'	Wasser- wechsel	5 h 25'	50
4 h 28'	61	5 h 30'	47
4 h 33'	60	5 h 32'	Wasser
4 h 38'	60	5 h 37'	52
4 h 40'	{ Chlorof. 0,005%	5 h 42'	52
4 h 45'	58	5 h 45'	{ Chlorof. 0,1%
4 h 50'	54	5 h 50'	0

Versuch XVI. Methylalkohol
0,5 %; aqu. dest. + 0,3 % CO_2 ,
Temp. $17,2^\circ$.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
3 h 55'	36	4 h 33'	35
4 h	36	4 h 34'	{ Alkohol 0,5%
4 h 5'	36	4 h 35'	36
4 h 7'	Wasser- wechsel	4 h 40'	36
4 h 8'	36	4 h 45'	36
4 h 13'	36	4 h 48'	Wasser
4 h 18'	36	4 h 49'	35
4 h 23'	36	4 h 54'	36

CuSO_4 und den anderen Salzen macht sich dieser Factor meist nicht bemerkbar, da seine Wirkung bei denselben Concentrationen durch die starke Giftwirkung aufgehoben wird. Die Wirkung der Eisensalze entspricht der infolge der Hydrolyse entstehenden Menge der H-ionen; sie ist bei FeCl_3 eine grössere als bei FeSO_4 und bei FeCl_3 für eine frisch bereitete Lösung geringer als für eine ältere.

Bei dieser Gelegenheit musste die Giftigkeit einiger Metallsalze für Elodea näher bestimmt werden. Bei den hier in Betracht kommenden schwachen Concentrationen spielt erwiesenermaasse nicht nur

diese, sondern auch die nach der Flüssigkeitsmenge verschiedene absolute Quantität des Stoffes eine Rolle. Kam auf einen circa 10 cm langen Spross 100 ccm der Lösung, so litt die Pflanze gar nicht oder nur wenig in Lösungen von 0,000015 % CuSO_4 , 0,00016 % ZnSO_4 und 0,00015 % CoSO_4 ; wurden dagegen grössere Mengen (500 ccm) der Lösung verwandt, so gingen die Sprosse in einigen Tagen auch in Lösungen von 0,0000015 % CuSO_4 , 0,000016 % ZnSO_4 und 0,000001 % HgCl_2 zu Grunde. Das destillierte Wasser und die die Salzlösung enthaltenden Gefässe waren natürlich vorher auf ihre Unschädlichkeit

Versuch XVII. Methylenblau
0,0002 %; aqu. dest. 0,3 % CO_2 ;
Temp. 16,5—16,6 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
6 h 9'	50	6 h 36'	32
6 h 14'	50	6 h 41'	32
6 h 15'	50	6 h 46'	32
6 h 24'	50	6 h 47'	Wasser
6 h 25'	Wasserwechsel	6 h 52'	50
		6 h 57'	50
6 h 30'	50		
6 h 31'	{ CO_2 0,00020%		

Versuch XVIII. Kohlensäure;
aqu. dest., Temp. 15,6—16,0 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
4 h 15'	CO_2 0,10%	5 h 33'	CO_2 1,60%
4 h 20'	4	5 h 38'	79
4 h 25'	5	5 h 43'	78
4 h 29'	CO_2 0,10%	5 h 48'	78
4 h 34'	4	5 h 50'	CO_2 3,20%
4 h 39'	4	5 h 55'	95
4 h 41'	CO_2 0,20%	6 h 5'	96
4 h 46'	9	6 h 10'	96
4 h 56'	9	6 h 13'	CO_2 6,40%
4 h 59'	CO_2 0,40%	6 h 18'	96
5 h 4'	19	6 h 23'	96
5 h 9'	19	6 h 28'	96
5 h 12'	CO_2 0,80%	6 h 33'	CO_2 12,80%
5 h 17'	39	6 h 38'	96
5 h 22'	39	6 h 48'	97
5 h 27'	39	6 h 58'	96

geprüft worden. Wie aus den Versuchen hervorgeht, nähert sich Elodea der wegen ihrer Empfindlichkeit gegenüber Metallgiften oft erwähnten Spirogyra, von der ein einzelner Faden nach Nägeli in einer Kupfersalzlösung von $\frac{1}{1000}$ Million noch abstirbt. Die schädliche Wirkung der Metallgifte macht sich alsbald durch Verfärbung der Blätter kenntlich, indem das glänzende Grün in ein mattes Blaugrün verwandelt wird.¹⁾ Wasser, das einige Zeit in Berührung mit Kupferhydroxyd gestanden, wirkte ebenfalls tödtlich.

1) Ganz dasselbe Aussehen zeigten Sprosse, die im Leitungswasser (500 ccm auf einen 10 cm langen Spross) nach einigen Tagen zu Grunde gingen. Das Wasser wurde der Leitung entnommen erst nachdem grössere Mengen abgeflossen waren. Dies deutet darauf hin, dass die Giftigkeit des Wassers, ähnlich der des

An dieser Stelle möge noch die Möglichkeit einer transitorischen Sistirung der Assimilation bei Elodea auch durch Chloroform erwähnt werden. Bekanntlich lässt sich durch eine geeignete Dosis Chloroform oder Aether eine Aufhebung der Assimilationsthätigkeit bewirken und zwar ohne dadurch den Tod der Pflanze herbeizuführen, wenn für nicht zu lange andauernde Einwirkung Sorge getragen wird. Vielmehr wird die Assimilation nach Wiederherstellung der normalen Aussenbedingungen, je nach der Stärke und Dauer der stattgefundenen Narkose nach kürzerer oder längerer Zeit wieder aufgenommen.

Diese zuerst von Claude Bernard¹⁾ an Wasserpflanzen constatirte Wirkung der Anaesthetica steht jetzt Dank der Arbeiten späterer Forscher²⁾ für höhere Pflanzen und Moose wohl ausser allem Zweifel. Was aber die von Claude Bernard für Wasserpflanzen gemachten Angaben selbst anbetrifft, so glaubte sie Fr. Schwarz³⁾ als nicht dem wahren Sachverhalt entsprechende bezeichnen zu müssen, da ihm die Bestätigung derselben mit Ceratophyllum und Elodea nicht gelang. Hörte in seinen Versuchen die Blasenentwicklung einmal auf, so hatten die Pflanzen soweit gelitten, dass sie in reines Wasser zurückversetzt nicht wieder assimilirten, sondern alsbald zu Grunde gingen.

Trotz der augenscheinlich grösseren Empfindlichkeit der Wasserpflanzen liess sich bei Elodea in den mit Chloroform angestellten Versuchen eine Hemmung der Blasenausscheidung erreichen, die in reinem Wasser am Lichte, wenn auch geschwächt, wieder aufgenommen wurde. Es bedurfte dazu nur der Anwendung in Bezug auf die Concentration mehr abgestufter Lösungen, um die geeignete Concentration zu finden. Bei den gebrauchten Objecten war eine Chloroformlösung von 0,2—0,3 % erforderlich. Ungeachtet der günstigen Bedingungen für die Assimilation (directes Sonnenlicht und Kohlensäurezusatz zum Wasser) hörte das Austreten von Blasen schon in 1—2 Minuten auf. Dauerte die Sistirung der Assimilation nur kurze Zeit (etwa 10 Min.), so war, nachdem die Sprosse abgespült und in reines Wasser versetzt worden waren, in einer halben Stunde meist wieder eine flotte Blasenausscheidung eingetreten.

destillirten Wassers, durch Metallgifte, in diesem Falle wohl aus der Leitung herkommend, verursacht wird. Die Versuche wurden mehrere Male im Laufe der Arbeit wiederholt.

1) Leçons sur les phénomènes de la vie 1878, pag. 278.

2) Bonnier und Mangin, Annales d. sc. nat. 1886, VII. sér. Bd. 3. — Ewart, l. c. pag. 408.

3) Unters. a. d. bot. Institut zu Tübingen 1881, Bd. 1 pag. 102.

Einfluss der Kohlensäuremenge.

Unsere Kenntnisse über die Beziehungen zwischen Intensität der Assimilation und dem Kohlensäuregehalte des Medium fussen fast ausschliesslich auf Versuchen mit Landpflanzen.¹⁾ Diese ergaben eine Steigerung der Assimilationsthätigkeit bei Vermehrung des Kohlensäuregehaltes der Luft bis zu einem Optimum, nach dessen Ueberschreitung die Assimilation allmählich abnimmt, da sich der schädliche Einfluss der Kohlensäure auf die Pflanze geltend macht. Nach Versuchen von Kreusler (l. c.) steigt, wenn von dem normalen Kohlensäuregehalt der Luft ausgegangen wird, gerade anfangs, bei noch

Versuch XIX. Kohlensäure; aqu. dest; Temp. 15,3—15,9°. Beleuchtung zweimal schwächer als im vorhergehenden Versuch.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
4 h 52'	CO ₂ 0,10%	5 h 43'	CO ₂ 0,40%
4 h 57'	6	5 h 48'	27
5 h 2'	6	5 h 53'	27
5 h 5'	CO ₂ 0,10%	5 h 56'	CO ₂ 0,80%
5 h 10'	6	6 h 1'	53
5 h 15'	6	6 h 10'	53
5 h 20'	6	6 h 12'	CO ₂ 1,60%
5 h 25'	6	6 h 14'	53
5 h 27'	CO ₂ 0,20%	6 h 24'	54
5 h 32'	13	6 h 31'	20%
5 h 38'	13	6 h 36'	53
5 h 42'	13	6 h 41'	53

Versuch XX. Die Abstände zwischen Lampe und Object betragen 22,6 und 16 cm, die Intensitäten verhalten sich also wie 1 : 2; aqu. dest., Temp. 18,0 bis 18,2°.

Kohlen-säure	Abstand cm	Zeit	Blasen
1 0/0	22,6	3 h 32'	10
		3 h 37'	10
	16	3 h 40'	19
		3 h 45'	19
2 0/0	22,6	3 h 52'	10
		3 h 57'	11
	16	4 h 5'	38
		4 h 10'	38
3 0/0	22,6	4 h 16'	11
	16	4 h 20'	39
		4 h 25'	39

geringerer Kohlensäurezunahme, die Assimilation verhältnissmässig am ansehnlichsten, bei höherem Gehalte nur noch um ein Geringes. Selbst beim Optimum der Kohlensäure betrug die Menge der zersetzten Kohlensäure nur das 2½fache der in der Luft zersetzten.

Ist es uns darum zu thun, uns eine Vorstellung zu machen von der Art und Weise, in der der Chlorophyllkörper auf verschiedene Kohlensäuremengen reagirt, so haben wir dafür zu sorgen, dass letztere in der That als solche auf denselben einwirken. In dieser Hinsicht

1) Kreusler, Landwirthsch. Jahrb. 1885, Bd. 14 pag. 951.

dürften submerse Pflanzen den Vorzug verdienen. Die leichte Durchlässigkeit ihrer Membranen für gelöste Gase, die nach den Untersuchungen Devaux's¹⁾ der einer Wasserlamelle gleichkommt, und dazu die Zartheit der Blätter (Elodea) ermöglichen die ungestörte Zufuhr der Kohlensäure zum Chlorophyllapparat. Bei Landpflanzen dagegen ist es möglich, dass bei intensiver Assimilation der Kohlensäuregehalt in den assimilirenden Zellen weit hinter demjenigen zurückbleibt, welcher dem Kohlensäuregehalt der Luft entspricht. Besonders ist dies bei eintretendem Schlusse der Spaltöffnungen der Fall, der eine fast gänzliche Sistirung der Kohlensäureassimilation zur Folge haben kann.²⁾ Ein Schluss der Stomata tritt aber nach Fr. Darwin in kohlensäurereicher Luft langsam ein. Findet ein solcher statt, so wird auch in diesem Falle der Kohlensäuregehalt der Zellen nicht proportional der Steigerung des Kohlensäuregehaltes der Luft zunehmen. Es ist nicht ausgeschlossen, dass aus diesen Gründen in Versuchen Kreusler's bei Steigerung des Kohlensäuregehaltes der Luft eine im Vergleich dazu nur langsame Steigerung der Assimilation erfolgte.

Die mit Elodea über die Abhängigkeit der Assimilation von der Kohlensäuremenge angestellten Versuche ergaben dementsprechend ein etwas anderes Bild der Assimilationscurve. Die Zunahme der Gasblasenzahl war stets direct proportional der Menge der zugegebenen Kohlensäure (s. Vers. XVIII und XIX); so steigt in Vers. XVIII für je 0,1 % Kohlensäure die Zahl der ausgeschiedenen Blasen um 5, bei der 15fachen Menge also um 75 Blasen.

Hervorgehoben sei, dass auf Herstellung möglichst genauer Concentrationen (in Volumprocenten) geachtet wurde; so wurde, um nicht kleine Quantitäten des mit Kohlensäure gesättigten Wassers messen zu müssen, zur Bereitung der schwächeren Lösungen immer eine grössere Wassermenge genommen. Das zur Herstellung des Kohlensäurewassers dienende Gas wurde sorgfältig mit Hilfe einer Reihe von Vorlagen gewaschen. Nach Entweichenlassen des Gasüberschusses an der Luft hatte das Kohlensäurewasser keinen Einfluss auf die Assimilation, noch auf die Dauer eine schädliche Wirkung auf Elodea-sprosse; es war also physiologisch rein, vor Allem säurefrei, was sich unten als von Bedeutung erweisen wird.

1) Devaux, Annales d. sc. nat. 1889, VII. sér. Bd. 9, pag. 178 u. 179.

2) Darwin Fr., Philos. Transact. Ser. B 190, 1898, pag. 531, cit. nach Just's Jahresb.

Wird noch die Frage gestellt, welcher Kohlensäuregehalt das Optimum für die Assimilation ist, so muss sie unbeantwortet bleiben, weil Versuche in directem Sonnenlicht nicht ausgeführt worden sind. In den Versuchen mit dem schwachen Lampenlicht aber verschob sich das Optimum proportional der Lichtintensität; so wurde dasselbe in Vers. XX bei einer gewissen Lichtintensität schon bei circa 1 % Kohlensäure erreicht, bei der zweifachen Stärke des Lichtes erst bei circa 2 %.

Versuch XXI.

Die Lichtintensitäten verhalten sich wie $\frac{3}{12} : \frac{4}{12} : \frac{6}{12} : \frac{12}{12}$, entsprechend den Abständen 32, 27,7, 22,6 und 16 cm. Aq. dest. Temp. 17,1—17,3°, Kohlensäuregehalt des Wassers 4 %.

Intensität des Lichtes	Blasen	Zunahme der Intensität	Zunahme der Blasen
$\frac{3}{12}$	30		
$\frac{4}{12}$	43	$\frac{1}{12}$	$13 = 1 \times 13$
$\frac{6}{12}$	69	$\frac{3}{12}$	39 3×13
$\frac{12}{12}$	146	$\frac{9}{12}$	116 9×13

Noch sei hier Vers. XXI angeführt, der, wie auch der vorhergehende, zeigen möge, dass die von verschiedenen Forschern mit anderen Methoden gefundene Proportionalität zwischen Kohlensäurezersetzung und Intensität des Lichtes sich auch bei der hier angewandten Methode bestätigt fand. Dieser Umstand kann unter anderem als ein Kriterium für die Brauchbarkeit der Methode selbst betrachtet werden.

Einfluss von Säuren auf die Assimilation.

In allen der Litteratur zu entnehmenden Angaben über den Einfluss anorganischer Säuren auf die Assimilation ist immer nur von einer herabsetzenden, nie von einer beschleunigenden Wirkung die Rede.¹⁾ Da es sich in den meisten Fällen um das Studium der bei Einwirkung saurer Gase auf die Vegetation zu beobachtenden Schädigung handelt, so findet ein solches Resultat seine Erklärung in der Anwendung zu concentrirten Säurelösungen und zu lange fortgesetzter Einwirkung derselben. Dagegen ist in der neuerdings erschienenen

1) Vgl. die Litteratur über die Schädigung der Vegetation durch Rauch etc. — Migula, Ueber den Einfluss stark verdünnter Säurelösungen auf Algenzellen. Breslau, Diss. 1888 pag. 29.
Flora 1903.

Arbeit von Wieler und Hartleb¹⁾ die Steigerung der Assimilation direct übersehen worden, obgleich in den Versuchen mit Elodea mit hinreichend verdünnten Salzsäurelösungen experimentirt wurde; denn eine solche wurde in meinen Versuchen mit Elodea²⁾ in Säurelösungen von derselben Concentration stets beobachtet, so lange nur die Objecte sich in säurehaltigem Wasser befanden. Die Zunahme der Gasblasenzahl wurde dabei nicht durch Verkleinerung der Grösse derselben verursacht, wenn, wie gesagt. frisch angeschnittene Sprosse vermieden wurden, bei denen die Intercellularen durch Aufquellen des Protoplasmas der verwundeten Zellen verengt resp. verstopft werden können.

Versuch XXII. HCl N/10000
= 0,00036 ‰; aq. dest. + 0,3 ‰
CO₂, Temp. 19°.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
4 h 18'	36	4 h 50'	HCl
4 h 23'	36	4 h 53'	55
4 h 28'	36	4 h 58'	56
4 h 35'	35	5 h 13'	56
4 h 34'	Wasser- wechsel	5 h 18'	55
4 h 36'	36	5 h 20'	Wasser
4 h 41'	36	5 h 25'	39
4 h 46'	36	5 h 35'	36

Versuch XXIII. HNO₃ N/10000
= 0,00063 ‰; aq. dest. + 0,3 ‰
CO₂, Temp. 18,8—19,0°.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
2 h 15'	25	2 h 35'	HNO ₃
2 h 20'	25	2 h 40'	53
2 h 25'	24	2 h 45'	52
2 h 26'	Wasser- wechsel	2 h 47'	Wasser
2 h 27'	25	2 h 50'	24
2 h 32'	25	2 h 55'	24

Für die weitere Untersuchung war es naheliegend, nur Säureconcentrationen zu gebrauchen, die der Pflanze nicht mehr schädlich sind, um soweit als möglich auszuschliessen, dass die Assimilation durch Störungen anderer, sie beeinflussender Functionen geschädigt werde. Hat doch Ewart³⁾ gerade für Elodea gezeigt, dass bei längerem Verweilen in einer Phosphorsäurelösung (die Concentration ist nicht genau angegeben, übersteigt aber 0,01 ‰) vollständige Inactivirung der Chloroplasten eintritt, wie dieselbe überhaupt durch die verschiedensten, für die Pflanze schädlichen Eingriffe erzielt werden kann.

1) Wieler und Hartleb, Ueber Einwirkung der Salzsäure auf die Assimilation der Pflanze. Ber. d. d. bot. Ges. 1900, Bd. 18 pag. 348.

2) Ebenso in Versuchen mit Myriophyllum und Potamogeton (Versuch XXIX und XXX).

3) Ewart, l. c. pag. 411.

Die aus diesem Grunde über die Schädlichkeit verschiedener Säuren angestellten Versuche ergaben, dass sowohl anorganische als auch organische Säuren in $\frac{1}{1000}$ Normallösung die Elodeasprosse noch schädigen, indem sie besonders an jüngeren Blättern das Chlorophyll

Versuch XXIV. H_2SO_4 N/10 000 = 0,00098 % ; aq. dest. + 0,3 % CO_2 , Temp. 19,8—20,3 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
3 h 26'	34	4 h 15'	65
3 h 31'	34	4 h 20'	67
3 h 36'	34	4 h 25'	65
3 h 41'	34	4 h 30'	65
3 h 46'	33	4 h 35'	65
3 h 49'	33	4 h 36'	Wasser
3 h 54'	Wasserwechsel	4 h 41'	34
		4 h 46'	35
3 h 59'	34	4 h 51'	33
4 h 4'	34	4 h 58'	Wasser
4 h 7'	H_2SO_4	5 h 8'	35
4 h 10'	64		

Versuch XXV. CrO_3 N/10 000 = 0,001 % ; aq. dest. + 0,3 % CO_2 , Temp. 18,6—19,0 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
11 h 45'	40	12 h 30'	40
11 h 50'	40	12 h 35'	40
11 h 55'	40	12 h 40'	39
11 h 56'	Wasserwechsel	12 h 43'	CrO_3
		12 h 45'	78
12 h	40	12 h 50'	79
12 h 5'	40	12 h 55'	77
12 h 10'	40	1 h	76
12 h 15'	39	1 h 2'	CrO_3
12 h 20'	39	1 h 7'	77
12 h 22'	Wasserwechsel	1 h 10'	Wasser
		1 h 15'	37
12 h 25'	40	1 h 20'	36

Versuch XXVI. H_3PO_4 N/10 000 = 0,00098 % ; aqu. dest. + 0,3 % CO_2 , Temp. 19,5—19,9 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
12 h 40'	12	1 h 21'	34
12 h 45'	12	1 h 31'	34
12 h 50'	12	1 h 36'	33
12 h 55'	12	1 h 40'	33
12 h 56'	H_3PO_4	2 h 45'	29
1 h 1'	32	2 h 51'	Wasser
1 h 6'	35	3 h 1'	12
1 h 11'	35	3 h 21'	12
1 h 16'	35	3 h 31'	12

Versuch XXVII. Bernstein-säure N/10 000 = 0,00118 % ; aqu. dest. + 0,3 % CO_2 , Temp. 20,9 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
11 h 20'	40	11 h 41'	64
11 h 26'	40	11 h 46'	63
11 h 29'	Wasserwechsel	11 h 49'	Wasser
		11 h 51'	42
11 h 31'	41	11 h 56'	41
11 h 36'	40	12 h 1'	40
11 h 39'	Bernsteins.		

ganz oder nur fleckenweise zerstören. Bei N/10 000 trat eine irgendwie merkliche Schädigung auch bei längere Zeit fortgesetzter Cultur nicht ein. Berücksichtigt man, dass die Versuchsdauer im Vergleich dazu nur eine sehr kurze ist, so leuchtet es ein, dass eine indirecte

Beeinflussung so gut wie ganz vermieden ist; dies geht am besten daraus hervor, dass in allen mit einer Säureconcentration von N/10 000 angestellten Versuchen die frühere Assimilationsintensität sich in säurefreiem Wasser sofort wieder einstellte. Trotz der schwachen Lösung der Säure ist die erzeugte Beschleunigung noch eine erhebliche. Die Säurelösungen wurden durch Verdünnen sorgfältig titrierter N/10-Lösungen hergestellt.

Versuch XXVIII. Citronsäure N/10 000 = 0,0019 %; aq. dest. + 0,3 % CO₂, Temp. 19,8°.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
5 h 31'	17	6 h 7'	17
5 h 36'	17	6 h 9'	Citrons.
5 h 38'	Wasserwechsel	6 h 10'	37
		6 h 15'	37
5 h 43'	17	6 h 20'	Wasser
5 h 48'	17	6 h 25'	18
5 h 53'	17	6 h 31'	17
6 h 3'	17		

Versuch XXIX. Object: Myriophyllum, HNO₃ N/10 000; aqu. dest. + 0,3 % CO₂, Temp. 19,3 bis 19,5°.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
3 h 33'	33	4 h	HNO ₃
3 h 38'	33	4 h 6'	51
3 h 40'	Wasserwechsel	4 h 11'	50
		4 h 16'	50
3 h 43'	34	4 h 20'	Wasser
3 h 48'	34	4 h 25'	35
3 h 53'	34	4 h 30'	34
3 h 58'	34		

Versuch XXX. Object: Potamogeton, Citronsäure N/10 000; aqu. dest. + 0,3 % CO₂, Temp. 19,2°.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
3 h	8	3 h 30'	Citrons.
3 h 5'	8	3 h 34'	18
3 h 8'	Wasserwechsel	3 h 39'	18
		2 h 44'	18
3 h 9'	8	3 h 50'	Wasser
3 h 14'	8	3 h 55'	9
3 h 19'	8	4 h 15'	8
3 h 24'	8		

Versuch XXXI. K₂SO₄ N/1000 = 0,0174 %; aqu. dest. + 0,2 % CO₂.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
4 h 59'	40	5 h 25'	K ₂ SO ₄
5 h 4'	40	5 h 30'	40
5 h 6'	Wasserwechsel	5 h 35'	40
		5 h 40'	40
5 h 8'	41	5 h 42'	Wasser
5 h 13'	40	5 h 47'	40
5 h 18'	40	5 h 52'	40
5 h 23'	40		

Eine Steigerung der Assimilation trat bei allen den verschiedenen Säuren ein, die überhaupt auf ihre Wirkung geprüft wurden; genannt seien Salzsäure, Salpetersäure, Schwefelsäure, Chromsäure, Phosphorsäure, Essigsäure, Bernsteinsäure, Oxalsäure, Weinsäure und Citronsäure (s. Versuch XXII—XXVIII). Aus dieser allen Säuren gemein-

samen Wirkung geht ohne Weiteres hervor, dass dieselbe nur durch eine ihnen allen zukommende Eigenschaft, ihre Acidität bedingt sein kann. Das lässt sich auch experimentell erweisen. Bei einer so grossen Verdünnung, wie sie eine Salzsäure- oder Schwefelsäurelösung von N/10 000 darstellt, sind so gut wie alle Moleküle der Säure in ihre Ionen zerfallen. In demselben Grade ist eine verdünnte Lösung

Versuch XXXII. KHSO_4
2N/10 000 und H_2SO_4 N/10 000;
aq. dest. + 0,3 % CO_2 , Temp. 20,0°.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
4 h 29'	37	5 h	64
4 h 34'	37	5 h 5'	63
4 h 39'	37	5 h 10'	KHSO_4
4 h 40'	Wasser- wechsel	5 h 12'	64
4 h 42'	37	5 h 17'	64
4 h 52'	37	5 h 19'	Wasser
4 h 54'	H_2SO_4	5 h 24'	40
4 h 55'	64	5 h 29'	37

Versuch XXXIII. KH_2PO_4
0,0136 %; aq. dest. + 0,1 % CO_2 ,
Temp. 16,7°.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
3 h 7'	12	3 h 39'	KHPO_4
3 h 12'	12	3 h 44'	37
3 h 14'	Wasser- wechsel	3 h 49'	36
3 h 19'	13	3 h 54'	36
3 h 24'	13	3 h 58'	Wasser
3 h 29'	12	4 h 3'	12
3 h 34'	12	4 h 8'	12

Versuch XXXIV. FeCl_3 circa
0,001 %; aq. dest. + 0,3 % CO_2 .

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
12 h 28'	9	12 h 58'	21
12 h 30'	Wasser- wechsel	1 h 5'	22
12 h 35'	8	1 h 10'	21
12 h 40'	9	1 h 15'	21
12 h 45'	9	1 h 18'	Wasser
12 h 50'	9	1 h 23'	10
12 h 53'	FeCl_3	1 h 28'	9

Versuch XXXV. Jod 0,0008 %;
aq. dest. + 0,3 % CO_2 , Temp. 16,3°.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
6 h 13'	13	6 h 36'	13
6 h 23'	13	6 h 46'	13
6 h 28'	13	6 h 50'	Wasser
6 h 30'	Jod	6 h 55'	12
6 h 31'	13	7 h	12

von Kaliumchlorid oder Kaliumsulfat dissociirt, die jedoch ohne den geringsten Einfluss auf die Assimilation ist (s. Versuch XXXI). Da nun die Salzlösung gleich der Säure wohl Cl- oder SO_4 -Ionen, dagegen aber keine H-Ionen enthält, so kann nur durch letztere der Effect der Säure auf die Assimilation bedingt sein. Wohl aber wirkt auch ein Salz beschleunigend, sobald dasselbe kein neutrales, sondern ein saures ist, d. h. H-Ionen enthält, wie z. B. KHSO_4 oder KH_2PO_4 (s. Vers. XXXII und XXXIII). Ausserdem war schon bei Versuchen

mit FeSO_4 und FeCl_3 (Vers. XXXIV) zu sehen, dass auch die infolge von Hydrolyse eintretende saure Reaction in gleichem Sinne wirksam ist.

Wird die Steigerung der Assimilationsthätigkeit durch die H-Jonen der Lösung verursacht, so ist zu erwarten, dass die Grösse derselben in gewisser Beziehung zur H-Jonenconcentration stehe. In der That konnte in vielen Fällen eine Proportionalität zwischen Zunahme der Blasenzahl und H-Jonenconcentration nachgewiesen werden. Die Salzsäure erreicht schon bei der Verdünnung von N/1000 den Maximalwerth der Dissociation, d. h. der Bruchtheil der in Jonenform vorhandenen Säure (0,99) bleibt bei weiterer Verdünnung derselbe. Die

Versuch XXXVI. HCl N/10000, 2N/10000, 3N/10000 u. 4N/10000; aq. dest. + 0,3% CO_2 , Temp. 20,9°.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
4 h 6'	26	4 h 55'	66
4 h 21'	26	4 h 58'	3N/10000
4 h 23'	Wasserwechsel	5 h	87
		5 h 5'	86
4 h 25'	27	5 h 7'	4N/10000
4 h 30'	26	5 h 10'	107
4 h 35'	26	5 h 15'	106
4 h 38'	N/10000	5 h 19'	Wasser
4 h 40'	47	5 h 24'	28
4 h 45'	46	5 h 29'	26
4 h 47'	2N/10000	5 h 34'	26
4 h 50'	66		

Versuch XXXVII. HCl und HNO_3 N/10000; aq. dest. + 0,3% CO_2 , Temp. 20,9°.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
3 h 20'	26	4 h 5'	56
3 h 25'	26	4 h 7'	HNO_3
3 h 30'	26	4 h 8'	56
3 h 33'	Wasserwechsel	4 h 13'	57
		4 h 18'	56
3 h 35'	26	4 h 22'	HCl
3 h 40'	26	4 h 27'	56
3 h 45'	26	4 h 32'	56
3 h 50'	25	4 h 34'	Wasser
3 h 53'	HCl	4 h 39'	27
3 h 55'	56	4 h 54'	26
4 h	56		

Concentration der H-Jonen nimmt daher in Lösungen von N/10000 — N/1000 proportional einer solchen der Säure zu. Wie nun Versuch XXXVI darthut, steigt die Assimilation proportional der Säuremenge und zwar für jedes N/10000 der zugegebenen Salzsäure um 20 Blasen.

Die Wirkung der H-Jonenconcentration kann auch beim Vergleiche der stärkeren Säuren mit einander, deren Dissociationsgrad bei N/10000 ungefähr der gleiche ist, als die Ursache der verschieden grossen Steigerung aufgefasst werden. Letztere müsste in diesem Falle in äquimolekularer Lösung bei den einbasischen die gleiche, bei zwei- und dreibasischen Säuren zweimal resp. dreimal stärker sein; ebenso müsste der Effect von 2N/10000 KHSO_4 dem von N/10000

H_2SO_4 gleichkommen. Dass dies zutrifft, geht aus den Versuchen XXXVII, XXXVIII und XXXII hervor. Eigenthümlicherweise fanden sich diese Verhältnisse aber auch in Versuchen mit Säuren, bei denen der Wasserstoff nur zum Theil in Ionenform vorhanden ist, wie z. B.

Versuch XXXVIII. HCl und H_2SO_4 N/10 000; aqu. dest. 0,2 % CO_2 . Temp. 19,5 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
3 h 36'	35	4 h 7'	63
3 h 41'	35	4 h 12'	63
3 h 43'	Wasserwechsel	4 h 13'	H_2SO_4
		4 h 14'	92
3 h 45'	35	4 h 19'	91
3 h 50'	35	4 h 24'	91
3 h 55'	34	4 h 26'	Wasser
4 h 1'	HCl	4 h 36'	34
4 h 2'	63	4 h 41'	34

Versuch XL. HCl , Essigsäure und Bernsteinsäure N/10 000; aqu. dest. + 0,3 % CO_2 , Temp. 18,3 bis 18,5 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
1 h 13'	48	1 h 46'	58
1 h 18'	48	1 h 51'	59
1 h 23'	48	1 h 56'	59
1 h 24'	Wasserwechsel	1 h 57'	$\text{C}_4\text{H}_6\text{O}_4$
		1 h 59'	68
1 h 25'	48	2 h 2'	69
1 h 30'	48	2 h 7'	69
1 h 32'	$\text{C}_2\text{H}_4\text{O}_2$	2 h 8'	Wasser
1 h 37'	59	2 h 9'	48
1 h 42'	59	2 h 14'	48
1 h 45'	HCl		

Versuch XXXIX. HCl , H_3PO_4 und Citronsäure N/10 000; aqu. dest. + 0,3 % CO_2 , Temp. 18,0 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
10 h 31'	12	11 h 4'	33
10 h 36'	12	11 h 9'	33
10 h 41'	12	11 h 14'	32
10 h 42'	Wasserwechsel	11 h 18'	$\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_7$
		11 h 20'	33
10 h 47'	12	11 h 25'	33
10 h 52'	12	11 h 26'	Wasser
10 h 54'	HCl	11 h 28'	12
10 h 55'	19	11 h 33'	12
11 h	19	11 h 38'	12
11 h 2'	H_3PO_4		

Versuch XLI. HCl , Oxalsäure und Citronsäure N/10 000; aq. dest. + 0,3 %, Temp. 20,0—20,2 °.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
3 h 57'	27	4 h 33'	48
4 h 2'	27	4 h 38'	48
4 h 5'	Wasserwechsel	4 h 43'	48
		4 h 45'	$\text{C}_6\text{H}_8\text{O}_7$
4 h 6'	28	4 h 46'	58
4 h 16'	27	4 h 51'	58
4 h 20'	HCl	4 h 56'	58
4 h 21'	37	4 h 57'	Wasser
4 h 26'	37	5 h 2'	29
4 h 31'	37	5 h 7'	28
4 h 32'	$\text{C}_2\text{H}_2\text{O}_4$		

in Versuchen mit Phosphorsäure, Essigsäure, Bernsteinsäure, Oxalsäure, Citronsäure und Kohlensäure (s. Vers. XXXIX—XLIII), wenn sie in ihren Wirkungen mit der Salzsäure verglichen wurden.

Ein besonderes Interesse gewinnt die Erscheinung der Säurewirkung, wenn wir die Kohlensäure in ihrer Beziehung zur Assimi-

lation als Säure betrachten. Wir sehen da, dass die Art und Weise ihrer Wirkung auf die Assimilation sich in keiner Beziehung von der übrigen Säuren unterscheidet. Der einzige Unterschied ist der, dass die Kohlensäure zugleich das zu verarbeitende Material für den Assimilationsprocess liefert. Ist dasselbe aber in genügender Menge der Pflanze zugänglich, so wirkt die darüber hinausgehende Menge Kohlensäure nur in ihrer Eigenschaft als Säure. Denn dass eine durch Kohlensäurezufuhr erzielte Steigerung der Assimilation nicht immer durch die Befriedigung des Kohlensäuremangels bedingt zu sein braucht, beweist schon der Umstand, dass die Steigerung auch möglich ist, wenn bei gleichbleibendem Kohlensäuregehalte durch Verstärkung des Lichtes oder Zugabe von Säure Bedingungen für intensivere Kohlensäurezersetzung geschaffen werden. Hat dagegen weitere CO₂-

Versuch XLII. H₂SO₄ und CO₂ N/10000; aq. dest., Temp. 18,1°.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
4 h 20'	12	5 h 1'	28
4 h 25'	12	5 h 6'	27
4 h 30'	12	5 h 10'	CO ₂
4 h 32'	Wasserwechsel	5 h 12'	28
		5 h 17'	28
4 h 34'	13	5 h 21'	Wasser
4 h 44'	12	5 h 23'	13
4 h 55'	12	5 h 33'	12
4 h 59'	H ₂ SO ₄		

Versuch XLIII. H₂SO₄ und CO₂ N/10000; aqu. dest., Temp. 18,2°.

Zeit	Blasen	Zeit	Blasen
4 h 16'	52	4 h 45'	CO ₂
4 h 21'	52	4 h 47'	105
4 h 23'	Wasserwechsel	4 h 52'	104
		4 h 54'	H ₂ SO ₄
4 h 26'	53	4 h 58'	105
4 h 31'	53	5 h 4'	105
4 h 36'	52		

Zugabe keinen Effect mehr (beim CO₂-Optimum), so wird auch durch keine andere Säure eine weitere Steigerung der Assimilation hervorgerufen.

Der Vergleich anorganischer und organischer Säuren (Oxalsäure, Citronsäure) zeigt keine stärkere Wirkung der letzteren auf die Blasenausscheidung. Dies ist begreiflich, wenn wir berücksichtigen, dass die durch Zersetzung organischer Säuren unterhaltene Sauerstoffausscheidung die bei normaler Assimilation stattfindende bei weitem nicht erreicht und erst bei starker Beleuchtung und höherer Concentration der Säure ¹⁾, vielleicht auch erst bei Kohlensäuremangel zur Geltung kommt.

1) Mangin, Comptes rendus, 1889, pag. 716.

Was die bisher gemachten Untersuchungen anbetrifft, in denen nach Zugabe organischer Säuren eine stärkere Assimilation eintrat, so ist in denselben die Säurewirkung nicht berücksichtigt worden. Sie lassen daher einen Schluss auf die Zersetzung der organischen Säure unter Sauerstoffausscheidung nur in den Fällen zu, in welchen für vollkommenen Ausschluss der Kohlensäure gesorgt wurde, da selbst bei sehr geringem Kohlensäuregehalte des Wassers nach Zusatz einer anorganischen Säure andauernde Blasenabsonderung bei *Elodea* stattfindet. Einen sicheren Schluss gestatten nur Versuche, welche zeigen, dass bei Einführung organischer Säuren in die Pflanze die Sauerstoffabsonderung am Lichte von keinem entsprechenden Kohlensäureverbrauch begleitet wird. Ob in Versuchen Purjewicz', in denen der Zusatz geringer Mengen von Malaten, Oxalaten und Tartraten zum Wasser die Assimilationsthätigkeit submerser Pflanzen begünstigte, nicht vielleicht saure Salze verwandt wurden, ist aus dem Referate¹⁾ über dieselben nicht zu ersehen. Einige ähnliche Versuche mit neutralem weinsaurem Kalium in 0,2proc. Lösung zeigten keine Steigerung der Assimilation.

Formaldehyd.

Mit Rücksicht auf die Rolle, die dem Formaldehyd im Assimilationsprocesse nach der Baeyer'schen Theorie zukommt, erschien es von einigem Interesse, seine Giftigkeit und seine Wirkung auf die Assimilation bei *Elodea* etwas näher kennen zu lernen.

Der als Antisepticum gebrauchte Stoff ist als heftiges Gift für die Pflanzenzelle bekannt; in Versuchen Bokorny's²⁾ gingen *Spyrogyren* schon in einer Formaldehydlösung von 1:20 000 zu Grunde. Aehnlich wirkte auch auf *Elodea* eine 0,01proc. Lösung (durch Verdünnen des ca. 40proc. Handelsproduktes hergestellt) nach 24 Stunden tödtlich und brachte, was ihren Einfluss auf die Assimilation anbetrifft, diese in kurzer Zeit zum Stillstande. Bei Concentrationen von 0,0005—0,001 % aber konnte eine Verminderung der ausgeschiedenen Blasen nicht beobachtet werden, und die Pflanze hielt sich in solchen Lösungen tagelang bei gesundem Aussehen und fortgesetzter Assimilation.

Es wurde wiederholt ausgesprochen, die Baeyer'sche Theorie könne leider, wegen der grossen Giftigkeit des Formaldehydes, nicht

1) Ref. in Bot. Centralbl. 1894, Bd. 58.

2) Ber. d. d. bot. Ges. 1888, pag. 119.

experimentell bewiesen werden, da es sich ja vor allem nicht prüfen lässt, ob überhaupt Formaldehyd zur Stärkebildung verwerthet werden kann. Nun scheint es mir, dass dem bei *Elodea* bei Anwendung einer 0,001proc. Lösung nichts im Wege stehen kann.

Das Experimentiren mit einer so schwachen Lösung rechtfertigt sich durch die Theorie selbst. Nach derselben findet eine Ansammlung freien Formaldehyds nicht oder nur in sehr geringer Menge¹⁾ statt, da es alsbald nach seiner Entstehung vom Protoplasma in Beschlag genommen wird und der Polymerisation zu Kohlehydraten unterliegt. Somit braucht für die Bildung von Kohlehydraten aus Formaldehyd nicht, wie etwa bei der Stärkebildung aus Zucker, erst eine gewisse Concentration desselben in der Zelle erreicht zu werden. Falls ferner das Formaldehyd in den Chloroplasten als erstes Assimilationsprodukt direct aus Kohlensäure und Wasser entsteht, ohne dass es bei diesem Processe zur Bildung irgendwelcher in der Zelle verbleibender Nebenprodukte kommt, so ist nicht einzusehen, warum die Pflanze nicht ebenso gut das im Experimente fertig dargebotene Formaldehyd verarbeiten sollte.

Natürlich muss, damit der Pflanze die genügende Menge Formaldehyd zur Verfügung stehe, im Verhältniss zur Grösse des Sprosses eine entsprechende Quantität der Lösung genommen werden. Das Eindringen des Formaldehyds in die Zelle wird durch die Giftigkeit einer z. B. 0,005proc. Lösung bewiesen. Die genügende Haltbarkeit bis zu einem solchen Grade verdünnter Formaldehydlösungen wird dadurch erwiesen, dass eine nur um ein Geringes stärkere von 0,005 % ihre schädliche Wirkung auf *Spirogyra* noch ausübte, nachdem sie vorher mehrere Tage am Lichte und in offenen Gefässen gestanden hatte.

Zu den Versuchen wurden völlig entstärkte Sprossspitzen von *Elodea* verwandt; das Entstärken geht schnell und vollständig bei einer Temperatur von ca. 30° und Zusatz von etwas Salpeter vor sich. Die Prüfung auf Stärke mit Jod wurde stets unterm Mikroskop vorgenommen. Auf einen Pflanzentheil von 0,02 g Gewicht kamen drei Liter einer 0,0005—0,001proc. Lösung. Dazu wurde die Lösung mehrere Male durch neue ersetzt oder weitere 0,0005 % zugegeben. Da die Möglichkeit vorhanden, dass das Licht nicht nur die Betriebs-

1) Dass sie nur eine geringe sein kann, geht hervor aus Untersuchungen von Curtius und Reinke. Ber. d. d. bot. Ges. 1897, Bd. 15 pag. 201. — Pollaci, Ref. i. Bot. Zeit. 1900, pag. 154.

energie bei der Abspaltung des Sauerstoffs liefert, sondern auch in spätere Phasen des Assimilationsprocesses eingreift, so wurden Versuche sowohl im Dunkeln als auch am Lichte angestellt. Die Versuche am Lichte wurden unter thunlichstem Ausschluss der Kohlensäure ausgeführt; da alle Resultate negativ ausfielen, so braucht darauf und auf andere Punkte, die beim positiven hätten berücksichtigt werden müssen, nicht näher eingegangen zu werden.

Sowohl in den im Dunkeln als auch in directem Sonnenlicht ausgeführten Versuchen waren selbst nach fünf Tagen keine Spuren von Stärke aufgetreten. Es bleibt nur noch zu bemerken, dass dies nicht daran lag, dass die Versuchsobjecte die Fähigkeit, zu assimiliren oder Stärke zu bilden, verloren hatten. Denn wurden die Objecte in der Formaldehydlösung belassen und in directes Sonnenlicht gebracht (in den am Licht ausgeführten Versuchen nach Kohlensäurezugabe), so trat sofort durch Assimilation hervorgerufene Blasenausscheidung auf und die Untersuchung nach 1—2 Stunden ergab reichlichen Stärkeansatz in allen Chlorophyllkörpern und Blättern.

Obgleich nun Loew¹⁾ in Bezug auf den Process der Kohlensäureassimilation bemerkt, „dass hierbei das erste Assimilationsprodukt Formaldehyd ist, wie Bayer zuerst vermuthete, ist für die meisten Chemiker wohl kaum zu bezweifeln, wenn auch manche Pflanzenphysiologen sich noch ablehnend verhalten mögen“, so muss dem gegenüber eben hervorgehoben werden, dass zur Zeit nicht einmal einwandfrei erwiesen ist, dass die Chloroplasten aus freiem Formaldehyd Stärke bilden können und dass auch in einem solchen Falle daraus nicht gefolgert werden kann, dass dies in der Pflanze ebenfalls normalerweise geschieht.²⁾

Zusammenfassung der Resultate.

Die sich aus vorliegender Arbeit ergebenden wichtigsten Resultate lassen sich wie folgt kurz zusammenfassen.

Die Assimilation wird durch Lösungen neutraler Salze herabgesetzt. Ausser anderen Factoren spielt hier die rein osmotische Wirkung der Lösungen auf die Zelle eine Rolle, indem die Verminderung des normalen Wassergehaltes wie die meisten Lebensprocesse, so auch die Assimilation beeinträchtigt. Die Abnahme ist aber vor Eintritt der Plasmolyse nur eine mässige; [sie macht sich

1) Loew, Die chemische Energie der lebenden Zellen, 1899, pag. 43, Anm.

2) Vgl. Pfeffer, Pflanzenphysiologie Bd. I pag. 340.

auf die Blasenentwicklung bei *Elodea* erst bei ca. 0,1 % KNO_3 bemerkbar. Plasmolyse ruft eine andauerndere Schädigung der Protoplasten hervor.

Verschiedene Stoffe, wie Salze von Schwermetallen, Alkaloide und Anaesthetica, die in geringen Concentrationen das Wachsthum und die Athmung steigern, wirken auf die Assimilation nicht im gleichen Sinne ein.

Auch bei Wasserpflanzen lässt sich durch eine geeignete Dosis Chloroform die Assimilation vorübergehend sistiren.

Die Assimilationsthätigkeit des Chlorophyllapparates wird proportional der auf ihn einwirkenden Kohlensäuremenge gesteigert.

Wie die Kohlensäure wirken auch die verschiedensten anorganischen und organischen Säuren.

Abgesehen davon, dass die Kohlensäure das zu verarbeitende Material für den Assimilationsprocess liefert, ist der Charakter der Säure- und Kohlensäurewirkung auf denselben der gleiche.

Das Auftreten geringer Mengen freien Formaldehyds in der Zelle kann von derselben ungefährdet und ohne Beeinträchtigung der Assimilation vertragen werden. Aber weder im Dunkeln noch im Lichte wird aus dargebotenem Formaldehyd Stärke gebildet. Damit ist natürlich nicht angezeigt, dass im Assimilationsprocesse Formaldehyd überhaupt nicht gebildet wird, wohl aber spricht der Versuch gegen die Anschauung, die im Assimilationsprocesse einfach nur die Bildung von Formaldehyd aus CO_2 und H_2O und die Condensation desselben zu Kohlehydraten sieht.

Die Versuche, welche der vorstehenden Arbeit zu Grunde liegen, wurden im botanischen Institut der Universität Leipzig ausgeführt. Es gereicht mir zur besonderen Freude, hier aussprechen zu können, dass ich mich meinem hochverehrten Lehrer, Herrn Prof. W. Pfeffer, zu tiefem Dank verpflichtet fühle.

Leipzig 1901.

Ueber farblose Pyrenoïde und gefärbte Elaeoplasten der Diatomeen.

Von
C. Mereschkowsky.

Hierzu 4 Abbildungen im Text.

Der allgemein herrschenden Ansicht nach sind die Pyrenoïde der Diatomeen als Gebilde aufzufassen, die im Innern der Endochrommasse eingelagert und von ihr nach allen Seiten umgeben sind. Dieser Ansicht gemäss sollten die Pyrenoïde, wenn sie auch an und für sich aus einer farblosen Substanz bestehen, immer als mehr oder weniger ins Gelb gefärbte Körper erscheinen, gleichviel ob man sie von der Fläche der Chromatophoren oder im Profil derselben beobachtet. Und so erscheinen sie auch thatsächlich in weitaus den meisten Fällen: in der Flächenansicht haben sie das Ansehen von hellen, runden oder länglichen Flecken, gewöhnlich durch einen dunkleren Hof umgeben, im Profil erscheinen sie als Ausstülpungen der inneren Fläche der Chromatophoren, welche mehr oder weniger ins Innere der Zelle hineinragen und gelb oder gelbbraun gefärbt sind. Hat man also ein Gebilde vor sich, über dessen Natur man im Zweifel ist, so hätte man nur davon sich zu überzeugen, ob es gefärbt ist oder nicht; im ersteren Falle wäre es als ein Pyrenoïd, im letzteren als ein Oeltropfen oder ein Elaeoplast aufzufassen. Dieser Ansicht nach wären also farblose Pyrenoïde ebenso wie gefärbte Elaeoplasten eine Unmöglichkeit.

Nun steht aber die Sache in Wirklichkeit nicht so einfach. Es ist mir gelungen, Thatsachen zu beobachten, die darauf hinweisen, dass einerseits Pyrenoïde theilweise oder vollständig aus der Endochrommasse heraustreten und eventuell als freie, farblose, der Innenfläche der Chromatophoren anliegende Körper erscheinen können. Andererseits können Elaeoplasten im Innern der Endochromsubstanz entstehen und dann sich allmählich aus derselben hervorschieben und als Ausstülpungen äusserlich noch von der Endochrommasse umgeben und als gelb gefärbt erscheinen.

Fasst man diese zwei Thatsachen zusammen, so scheinen die Pyrenoïde und Elaeoplasten ziemlich nahe an einander zu kommen, und es erscheint nicht allzu unmöglich, dass weitere Untersuchungen einen genetischen Zusammenhang zwischen diesen beiden Gebilden, in gewissen Fällen wenigstens, zeigen werden.

I. Farblose Pyrenoïde.

Ich beginne mit solchen Pyrenoïden, die theilweise aus dem sie umhüllenden Endochromstoffe hervortreten und deswegen auch theilweise farblos sind. Fürs erste will ich einen Fall erwähnen, den ich in Californien beobachtet habe. In einer Sammlung, die reichlich das wenig bekannte *Achnanthidium* (*Cymbosira*) *Agardhii* (Kütz.) enthielt, fand ich hier ein sehr kleines Exemplar (0,018 mm) eines mir unbekannten *Achnanthidium*s, das durch seine von der Gürtelseite (theilweise auch Schaalenseite) her angesehene keilförmige Gestalt bemerkenswerth war (vielleicht ein verkümmertes *A. Agardhii*). Wie in allen Arten der Gattung *Achnanthidium* s. s.¹⁾ finden wir hier zwei Paare von Platten, die durch zwei gefärbte Pyrenoïde verbunden sind (Fig. 1 *pr.*); es zeigen aber dieselben an ihrem inneren Rande

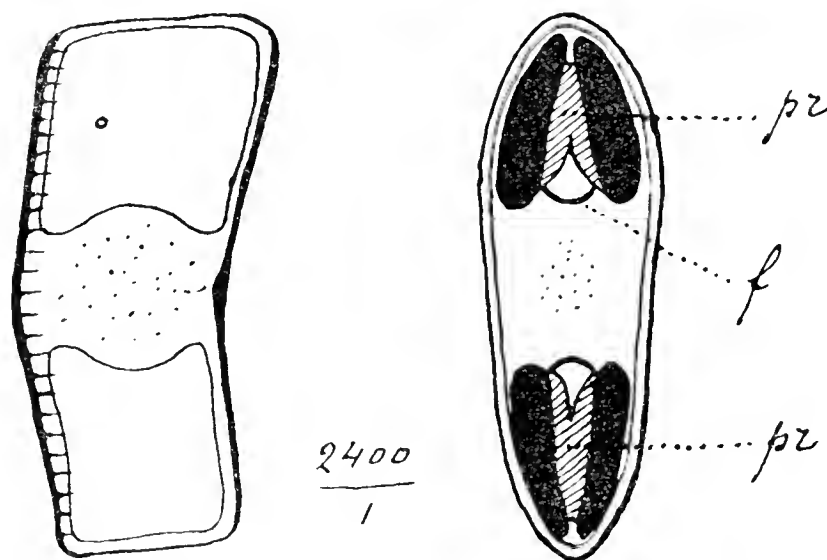


Fig. 1. *Achnanthidium* sp. *pr* gefärbter Pyrenoïd, *f* farbloser Theil desselben.

einen Schlitz, aus dem der farblose Pyrenoïd theilweise als eine stark glänzende, vollständig farblose Masse hervortritt (Fig. 1 *f.*)

Ein zweiter Fall stellt uns die in meinen *Etudes sur l'Endochrome des Diatomées* unter Nr. 11 (I. Th. pag. 7 Taf. I Fig. 26—29) beschriebene Diatomee vor, die als *Clevia tuscula* (Ehr.) Mer. zu benennen ist.²⁾ Hier

treten die beiden gemeinsamen, das obere und das untere Paar der Platten verbindenden Pyrenoïde zuweilen etwas aus der sie umhüllenden Chromatophorenmasse heraus und erscheinen als farblose, den äusseren und inneren Rand der Chromatophoren etwas überragende Küppelchen, wie dies aus der Fig. 27 (l. c.) ersichtlich ist.

1) Die Süßwasserformen dieser Gattung haben eine gänzlich verschiedene Structur (eine einzige Platte) und müssen deshalb als eine besondere Gattung aufgefasst werden, die am besten den Namen *Microneis* Cl. beibehalten kann, da Cleve diesen Namen den meisten Arten schon in seiner *Synopsis of the Naviculoid Diatoms* vorgeschlagen hat. Hierher gehört auch *A. lanceolata* var. Alle diese Formen sind in meine Gruppe *Monoplacatae* einzureihen.

2) Als ich diese Form beschrieb, hatte ich noch kein Präparat aus dem Materiale, in welchem ich sie beobachtet hatte, und glaubte wegen der Aehnlichkeit in den Umrissen der Schale und der inneren Structur mit *Mostogloia Smithii* in ihr auch eine *Mostogloia* zu erkennen. Wie ich jetzt aus einem Präparate, das

Wenden wir uns nun zu den vollständig farblosen Pyrenoïden, so finden wir sie in ganz ausgeprägter Weise im Genus *Okedenia* s. em.¹⁾ Auf der Taf. VI der *Etudes sur l'Endochrome des Diatomées* sind sie bei zwei Arten: *O. inflexa* (Bréb.) Eul. (Fig. 8—10) und *O. pontica* Mer. (Fig. 7) abgebildet. Dass diese farblosen Oeltropfen den Pyrenoiden homologe Gebilde sind, kann kaum einem Zweifel unterliegen; es geht dies ebensowohl aus der Constanz ihres Vorkommens als auch aus ihrer Stellung aufs Deutlichste hervor. Hier wie bei den meisten Tetraplacaten²⁾, von denen ja die *Okedenieae* nur einen Endzweig bilden, verbinden diese Gebilde je zwei gegenüberliegende Chromatophoren; auch erscheinen sie in der Gürtelansicht (l. c. Fig. 6) als helle runde Flecke in keiner Weise von den Flecken der *Achnanthidium*-Arten oder der *Scoliotropis latestriata* und dergleichen verschieden. Diese Beobachtungen über *Okedenia inflexa* und *O. pontica* stammen freilich von früherer Zeit, als ich noch nicht die innere Structur der Diatomeen zum Hauptgegenstand meiner Studien gewählt hatte, dennoch glaube ich mich so ziemlich sicher zu erinnern, dass diese Gebilde wirklich farblos gewesen waren. Leider habe ich keine Gelegenheit gehabt, sie aufs neue zu untersuchen.

Ein anderes Beispiel von farblosen Pyrenoïden bietet uns *Achnanthidium subsessilis* Ehr. (nach Cleve *A. brevipes* var. *intermedia* Kütz. und *A. subsessilis* var. *parvula* Kütz.) dar. Diese letzten zwei Formen sind gleichfalls in meinem Werke: *Etudes sur l'Endochrome des Diatomées* abgebildet (Taf. VI, Fig. 19—22). In diesem Falle hatte ich aber glücklicherweise die Gelegenheit, neulich wieder in Le Havre die *A. subsessilis* anzutreffen und sie ganz genau hinsichtlich ihrer Pyrenoïde zu untersuchen. Es ist dies allerdings keine

ich Herrn E. Thum aus Leipzig verdanke, ersehe, ist es die *Navicula tuscula* (Ehr.) Grun. Nach ihrer inneren Structur ist es aber keinesfalls eine *Navicula*, sondern gehört wahrscheinlich zu meinem neuen Genus *Clevia*, das durch zwei, gelegentlich vier, den Schalen anliegende Platten charakterisirt ist. Zu *Clevia* rechne ich alle *Naviculæ punctatae* und *lyratae*, und hierher gehört auch ausser *Navicula tuscula* noch *Navicula abrupta*, wie es aus der inneren Structur dieser Art, die G. Karsten beschrieben hat (Die Diatomeen der Kieler Bucht pag. 67), hervorgeht.

1) C. Mereschkowsky, On *Okedenia*. *Annals and Magazin of Natural History*, 1901, ser. 7 vol. VIII pag. 415.

2) Unter Tetraplacaten verstehe ich die meisten mit vier Platten versehenen Raphidieen, nämlich die folgenden Geschlechter: *Achnanthes*, *Achnanthidium*, *Scoliotropis*, *Gomphoneis*, *Mastogloia*, *Neidium* sowie einige *Amphora*-Arten, die ich in ein neues Genus *Tetramphora* vereinige (*A. ostrearia*, *A. lineolata*, *A. acuta*, *A. decussata*).

leichte Sache, denn die Frusteln, welche lange Fäden bilden, lassen sich äusserst schwer von einander loslösen und so findet man nur selten eine Gelegenheit, sie in der Schaaenansicht zu beobachten. Ich konnte deshalb nur acht Exemplare genau untersuchen. Das Vorhandensein oder Fehlen einer Färbung des Pyrenoïds ist hier auch nicht leicht zu constatiren, denn einerseits ist sie überhaupt sehr hell und andererseits werden die Pyrenoïde — bei der leichtesten Neigung der Frusteln seitwärts — durch den Rand der Chromatophoren bedeckt und erscheinen dann jedenfalls gelb gefärbt. Um sicher vorzugehen, muss die Frustel absolut symmetrisch mit der Schaaenfläche dem Beobachter zugewandt stehen; wenn dann der ganze Zwischenraum $a\ p\ a$ (Fig. 2) zwischen den beiden Platten c, c vollständig farblos erscheint, kann man mit Sicherheit behaupten, dass das Pyrenoïd farblos ist; wenn aber der Theil p auch noch so leicht gefärbt ist, wird diese Färbung durch den Contrast mit den farblosen Stellen $a\ a$

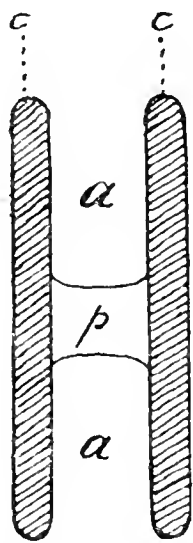


Fig. 2. Zwei Platten
(c, c) von *Achnanthesium* in Profilansicht.
 p Pyrenoïd.

sofort zu constatiren sein. In dieser Weise ist es mir nun gelungen, in einem Falle mit voller Sicherheit die vollständige Abwesenheit irgend welcher Färbung des Pyrenoïds zu constatiren; in sechs Fällen war der Pyrenoïd sehr leicht gelblich gefärbt und in einem Falle blieb die Sache zweifelhaft. Also kann jedenfalls der Pyrenoïd in dieser Art wenigstens in gewissen Fällen von dem Endochrom nicht bedeckt sein.

Bei *A. brevipes* und *A. (Cymbosira) Agardhii* sind die Pyrenoïde stets gefärbt.

Diese Beobachtungen sind noch aus dem Grunde von Interesse, weil sie die allgemein herrschende Vermuthung, die Substanz der Pyrenoïde sei farblos, zum ersten Male thatsächlich bestätigen, denn bisher hatte noch keiner diese Substanz im freien Zustande, d. h. von dem Endochrom nicht umhüllt, beobachtet.

Ich will hier noch gelegentlich bemerken, dass, obgleich im Allgemeinen die Pyrenoïde, wo dieselben vorkommen, für jede Art ein constantes Merkmal bilden, sie dennoch in manchen Arten bald anwesend sein, bald fehlen können. So habe ich z. B. bei *Pinnularia stauroptera* Grun. (?) zuweilen längliche centrale Pyrenoïde gefunden, die nach ein paar Tagen Cultur verschwunden waren. In ganz frischem Materiale kommt bei *Pinnularia mesolepta* (Ehr.) constant ein deutlicher Pyrenoïd vor, der unter etwas abnormen Verhältnissen ver-

kümmern und theilweise auch ganz verschwinden kann. Es scheint, dass unter nicht ganz normalen Verhältnissen wie z. B. bei der Cultur in einem sehr kleinen Aquarium, die Pyrenoïde an Grösse abnehmen, event. auch ganz verloren gehen können, während umgekehrt die Elaeoplasten unter solchen Umständen ganz bedeutend an Grösse zunehmen. Es wäre also eine Wechselwirkung zwischen diesen beiden Gebilden vorhanden, die, wenn durch systematische Versuche bestätigt, einen wichtigen Aufschluss über die noch immer dunkle physiologische Rolle, welche sie im Leben der Zelle spielen, uns darzubieten im Stande sein wird.

2. Gefärbte Elaeoplasten.

Die Elaeoplasten sind von ebenso grosser, wenn nicht sogar grösserer Bedeutung für die Kenntniss der Diatomeen wie die Pyrenoïde. Es wäre aber ein grosser Irrthum, sie alle für gleiche Gebilde zu halten, da es sehr verschiedene Arten von Elaeoplasten gibt, denen wahrscheinlich ganz verschiedene physiologische Rollen zuzuschreiben sind.

Ich theile die Elaeoplasten in folgender Weise ein:

Elaeoplasten	{	Sparsioplasten veränderlich in Zahl und Lage.	{	Placoplasten den Chromatophoren anliegend.
		Stabiloplasten bestimmt in Zahl und Lage.		Libroplasten frei längs der Mittel- linie der Zelle.

Gefärbte Elaeoplasten habe ich nun zweierlei Art beobachtet:

1. In einer *Navicula* aus Californien, die zur Gruppe *Fusiformes* gehört (vielleicht eine neue Art) sind es Sparsioplasten, die in grosser Anzahl der Innenfläche der beiden Chromatophoren anliegen. Ein Theil derselben ist farblos, die anderen aber erscheinen als kleine Hervorragungen von gelbbrauner Farbe, die zuweilen kopfartig auf dünnen, gleichfalls gefärbten Stielchen ins Innere der Zelle hineinragen. Im Uebrigen sind aber die gefärbten Elaeoplasten durchaus nicht von den farblosen zu unterscheiden. Beide entstehen im Inneren der Endochrommasse, während aber die farblosen sich bald vom Endochrom loslösen (Fig. 3), bleiben die gefärbten noch für längere Zeit vom Endochrom umhüllt (Fig. 4).

2. Ein zweites Beispiel liegt uns bei *Cymbella* (*Encyonema*) *ventricosa* (Kütz.) vor; hier sind es aber Libroplasten, also freiliegende Elaeoplasten, die gefärbt erscheinen. Diese Art ist noch dadurch interessant, dass ihre einzige Chromatophorenplatte nicht auf der Rückenseite der Frustel liegt, wie das allgemein in diesem Genus der Fall ist, sondern auf der Bauchseite, also dieselbe Lage hat wie im Genus *Clevamphora*¹⁾ und mit diesen hat *Cymbella ventricosa* die zwei längs der Mittellinie der Frustel liegende Libroplasten, die für alle *Clevamphora*-Arten ein ganz constantes Merkmal bilden gemein.²⁾

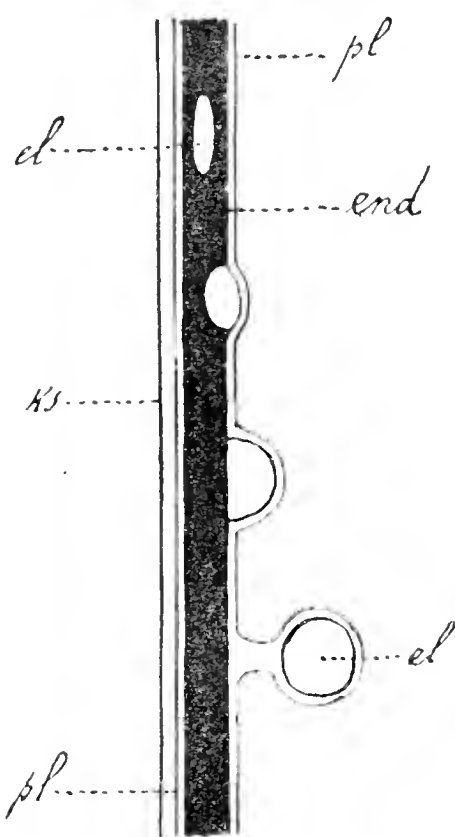


Fig. 3. Farblose Elaeoplasten einer Navicula.

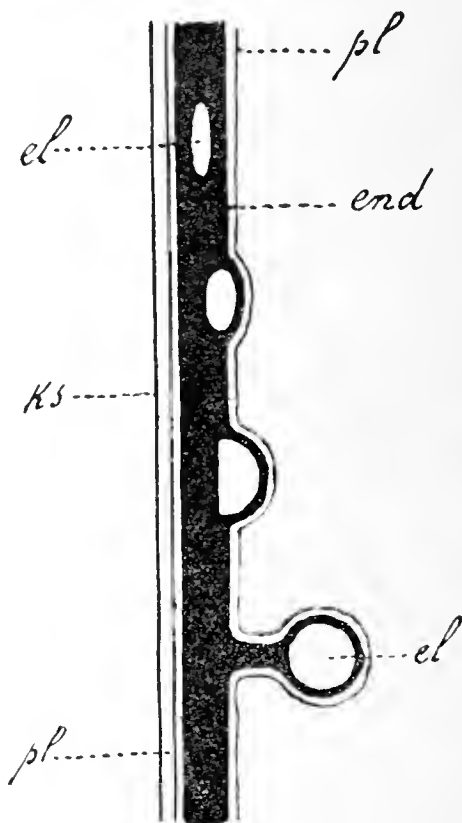


Fig. 4. Gefärbte Elaeoplasten derselben.

el Elaeoplasten, *end* Endochrom, *pl* Plasma, *ks* Kieselschaale.

Während aber die Libroplasten dieser letzteren immer farblos sind, erscheinen sie bei *Cymbella ventricosa* orangegelb oder röthlich ge-

1) Unter diesen Namen verstehe ich alle Arten, die Cleve als *Amphora* sensu stricto bezeichnet. *A. decipiens* Cl. scheint auch hierher zu gehören.

2) Diese Eigenthümlichkeiten der inneren Structur von *C. ventricosa* bilden wie mir scheint, einen sicheren Beweis, dass *Clevamphora* von der Gattung *Cymbella* abstammt und also zu meiner Gruppe *Pyrenophoreae* zu rechnen ist. (Zu dieser Gruppe gehören ausserdem folgende Geschlechter: *Cymbella*, *Gomphonema*, *Rhoicosphenia*, *Anomoeoneis*, *Brebissonia* und ein noch nicht beschriebenes neues Genus *Placoneis*.) Keine von den mir bekannten Arten der Gattung *Halamphora* besitzt Libroplasten und ich glaube sowohl aus diesem wie auch noch aus anderen Gründen, dass dieses Genus, das mir ein *bonum genus* zu sein scheint, in keiner näheren Verwandtschaft zu *Clevamphora* steht.

färbt; sie bestehen aus einer Anzahl von Körnern, die, wie es scheint, von einer gemeinsamen Plasmamasse in einem Häufchen zusammengehalten werden.

Diese gefärbten Libroplasten sind nun keineswegs ein vereinzelter Fall, da schon A. Schmidt bei *Cymbella* (*Encyonema*) *gracilis* Rabenh. röthlich gefärbte Elaeoplasten beschrieben hat¹⁾, und zu denselben werden wohl auch die „rothen Körnchen“ von Lauterborn, dessen Arbeit mir leider nicht zugänglich ist, zu rechnen sein. Ueberhaupt möchte ich darauf aufmerksam machen, dass die Elaeoplasten ein wesentlicher Theil der inneren Organisation der Diatomeen sind; man sollte sie deshalb bei der Beschreibung der inneren Structur nicht ausser Acht lassen und nicht über sie alle als einfache Oeltropfen hinwegkommen, sondern die Sparsioplasten von den Placoplasten resp. Libroplasten²⁾ unterscheiden. Letztere kommen nur bei den Raphideen vor und charakterisiren nicht allein Arten, sondern öfters ganze Genera. So z. B. haben alle *Tropidoneis* zwei grosse Libroplasten, alle *Chevamphora*-Arten, wie wir schon oben erwähnt haben, gleichfalls zwei, alle *Pleurosigma* vier Libroplasten; andererseits aber kommen bei *Pinnularia*, *Epithemia*, *Mastogloia*, *Scoliotropis*, *Achnanthis* u. a. m. niemals Libroplasten vor.

28. Juli
1902.

11. August

1) A. Schmidt, Atlas der Diatomeenkunde, Taf. 72. Es könnte doch wohl sein, dass *Encyonema* ein von *Cymbella* verschiedenes Genus vorstellt, charakterisirt durch die ventrale Lage der Chromatophorenplatte und die zwei Libroplasten.

2) Dass die Libroplasten keine einfachen Oeltropfen sind, sondern organisirte Gebilde, echte Organe, darstellen, geht schon daraus hervor, dass ich in denselben ganz deutliche amoeboide Bewegungen beobachten konnte, was dahin weist, dass diesen Gebilden Protoplasma zu Grunde liegt. Näheres darüber wird der Leser in einer grösseren Arbeit über die innere Organisation der Diatomeen, die ich vorbereite, finden.

Bryologische Fragmente.

Von

Dr. Wilhelm Lorch.

Hierzu 10 Abbildungen im Text.

I. Vergleichende Entwicklungsgeschichte der Stämmchen- und Astblätter von Sphagnum.

In den systematischen Werken, besonders in solchen, welche praktischen Zwecken, vor allem dem der Bestimmung dienen, finden mit einer gewissen Berechtigung vorzugsweise die anatomischen und sonstigen Differenzen der Stämmchen- und Astblätter diagnostische Verwendung. Beide Blattarten sind die grössten, welche die Sphagna ausbilden, und deshalb leicht der Untersuchung zu unterwerfen. Die von den Systematikern als isophyll bezeichneten Species sind es, wie ich durch ausgedehnte Beobachtungen, auch an exotischem Material, feststellen konnte, nur scheinbar; wirklicher Isophyllie im anatomischen Aufbau der Stämmchen und Astblätter begegnen wir bei keiner Form. Immerhin kann diese von den Sphagnologen eingeführte Bezeichnung bestehen bleiben.

Dass die Entwicklung der Stämmchen- und Astblätter sich in einigen Zügen unterscheiden muss, ergibt sich ohne Weiteres aus ihrem meist verschiedenen anatomischen Aufbau. Ich will aber schon jetzt bemerken, dass die Grundzüge der Entwicklung bei beiden dieselben sind.¹⁾ Die Angaben der beiden in der Fussnote aufgeführten Werke über diesen Punkt weichen in mehreren Fällen von einander ab; ich komme später hierauf zurück. Im erstgenannten Werke, der „Histoire“ gibt Schimper die Entwicklungsgeschichte so, wie er sie selbst gefunden hatte, im zweiten „Versuch“ dagegen lässt er Hofmeister reden, dessen Angaben mehrfach mit denen Schimper's im Widerspruch stehen.

Am geeignetsten zur Untersuchung erschienen mir solche Arten von Sphagnum, in deren Stämmchenblättern „Verbände“ von hyalinen Zellen vorkommen. Um solche handelt es sich nämlich, wenn nicht, wie immer bei den Astblättern, nur eine Wasserzelle von Chlorophyll-

1) Histoire naturelle des Sphaignes par W. Ph. Schimper, pag. 34—37. Paris 1858. — Versuch einer Entwicklungsgeschichte der Torfmoose von W. Ph. Schimper, pag. 39—41. Stuttgart 1853.

zellen, sondern mehrere von letzteren eingeschlossen werden. Derartigen „Verbänden“ begegnet man häufig in den Stämmchenblättern von *Sphagnum squarrosum* Pers., dem fragwürdigen *S. papillosum* Lindbg., *fimbriatum* Wils., *Girgensohnii* Russ., *rubellum* Wils., *fuscum* v. Klinggr. und vielen anderen Arten. Limpricht¹⁾ nennt diese Verbände „getheilte“ oder „septirte“ Hyalinzellen.

Zur entwicklungsgeschichtlichen Untersuchung wählte ich jugendliche Theile der Stämmchen- und Astenden von *Sphagnum fimbriatum* Wils. Fig. 1 und 2 führen in der Entwicklung begriffene Partien der Stämmchen- und Astblätter genannter Art vor. Ein vergleichender Blick auf beide Figuren lässt erkennen, dass von der Regelmässigkeit in der Anordnung der Membranen und in der Vertheilung der Chlorophyll- und Wasserzellen, wie sie aus Fig. 1 spricht, bei Fig. 2 keine Rede sein kann. In Fig. 1 habe ich die späteren hyalinen Zellen durch ein liegendes, kleines Kreuz kenntlich gemacht. Die

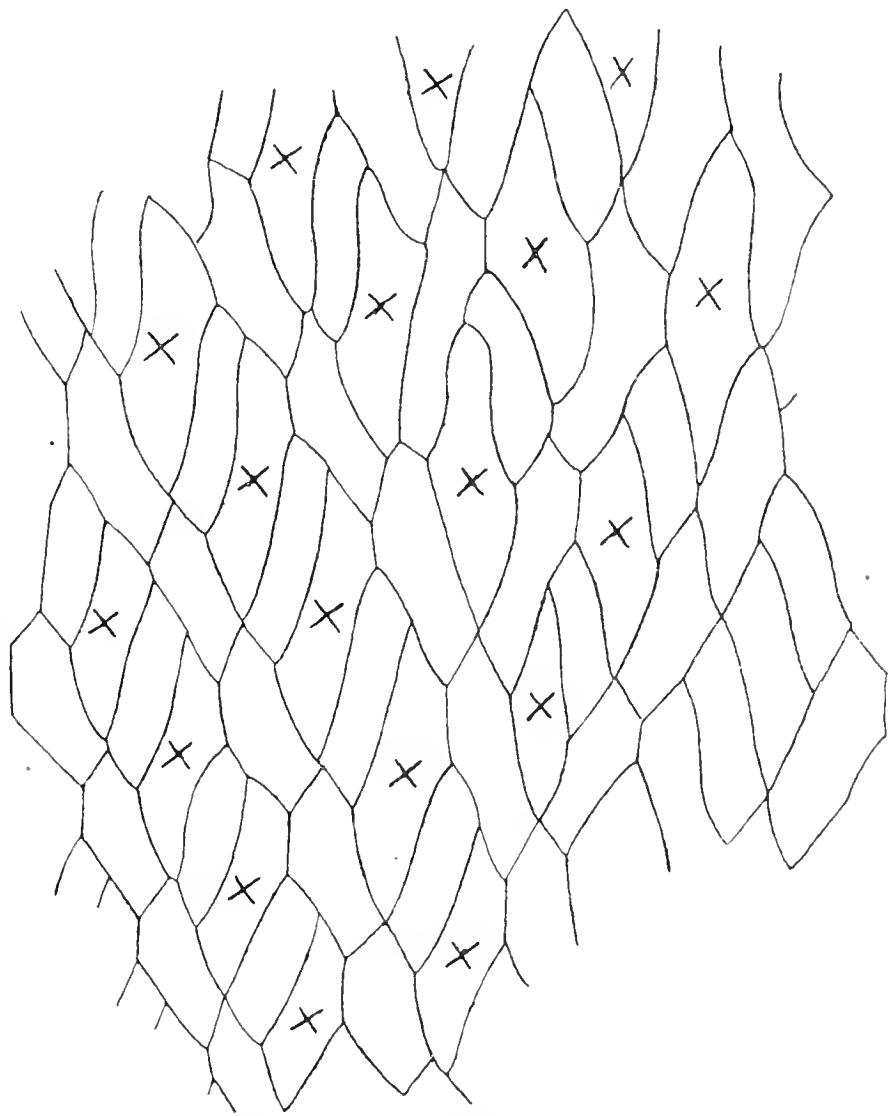


Fig. 1. Jungliches Gewebe des Astblattes von *Sphagnum fimbriatum*. Die mit einem X bezeichneten Zellen sind die späteren capillaren Wasserbehälter. Aus den übrigen Elementen entstehen die langgestreckten Chlorophyllzellen. Membranen, die eine Theilung der hyalinen Zellen in zwei oder mehr Theilzellen bewirken, sind nicht angelegt. Bei den Astblättern treten nur ungetheilte Wasserzellen auf. Aus der Segmentation der Scheitelzelle gehen also nur die Membranen für einfache Wasserzellen und die Wände für die diese einschliessenden Chlorophyllzellen hervor.

Chlorophyllzellen verlaufen hier in Schrägzeilen von rechts unten nach links oben und von links unten nach rechts oben. Bei Fig. 2 lässt sich diese Anordnung der Chlorophyllzellen an einigen Stellen recht gut verfolgen, besonders gilt dies von dem mit einem kleinen, stehenden Kreuz versehenen assimilatori-

1) In Dr. L. Rabenhorst's Kryptogamenflora von Deutschland, Oesterreich und der Schweiz. Band IV, Abth. I, pag. 97—135 und Abth. III, pag. 601—631.

rechts unten nach links oben sich erstreckende Chlorophyllzellenzügen an. Die bedeutende Länge und geringe Breite derselben beweist, dass sie Chlorophyllzellen sind und bleiben; auch ihre Vertheilung in dem übrigen jugendlichen Gewebe lässt darüber keinen Zweifel aufkommen. Aus Fig. 2 ergibt sich, dass die Zellen *g*, *b*, *c*, *d* und *f* zwei mit Fragezeichen versehene Zellen umgürten, die durch eine quer durchstrichene Membran von einander geschieden sind. Wir haben einen Verband von zwei Wasserzellen vor uns. Einem solchen begegnen wir auch bei den zwei weiter rechts oben gelegenen Zellen, welche von den Chlorophyllzellen *h*, *i*, *k*, *c* und *d* umschlossen werden. Solcher zweizelligen Verbände könnten noch mehrere nachgewiesen werden, doch hat es keinen Zweck, dabei länger zu verweilen. Fassen wir die beiden langgestreckten Zellflächen, welche von je zwei Linien derselben Art (Fig. 2 α u. β) eingeschlossen sind, ins Auge, so erlangen wir auch Klarheit darüber, ob eine der beiden Wasserzellen, die zu einem Verband gehört, ursprünglich als Chlorophyllzelle im Bauplan des Blattes zu gelten hat, oder ob ein ursprünglich zur Wasserzelle bestimmtes Element durch Theilung in zwei Wasserzellen zerfiel. Es steht ausser Frage, dass der letzte Fall vorliegt. In der von links unten nach rechts oben sich erstreckenden Zellfläche, welche durch die aus einfachen Strichen gebildeten Linien β von dem übrigen Gewebe geschieden wird, befinden sich die Zellen *n* (*a*), *p* (*b*), *t* (*c*), *x* (*k*), *y* (*i*), *u* (*d*) und *q* (*g*) in der Entwicklung zu Chlorophyllzellen. Als hyaline Zellen sind die mit den Buchstaben *l*, *o*, *r* und *s*, *v* und *w* bezeichneten anzusehen. Den Chlorophyllzellen *n* und *m*, *p* und *q*, *t* und *u*, *x* und *y* entsprechen die Wasserzellen *l*, *o*, *r* und *s*, *v* und *w*. Es geht daraus hervor, dass den jungen Wasserzellen *l* und *o* die hyalinen Verbände *rs* und *vw* entsprechen. Die Zellen *rs* und *vw* sind also aus der Theilung einer ursprünglichen hyalinen Zelle hervorgegangen. Zu demselben Ergebniss führt die Betrachtung der durch zwei strichpunktirte Linien umgebenen, von rechts unten nach links oben verlaufenden Zellfläche. Die Beziehungen der Chlorophyllzellen *p* und *n*₁, *f* und *e*, *t* und *u*, *v*₁ und *w*₁ zu den hyalinen Zellen *m*₁, *o*₁, *r* und *s*, *r*₁ und *s*₁ treten klar hervor.

In den beiden soeben ausführlich dargelegten Fällen handelte es sich um den entwicklungsgeschichtlichen Nachweis, dass schon vor der Streckung der Zellen hyaline zweizellige Verbände im Stengelblatt von *Sphagnum fimbriatum* Wils. existiren. Es ist bereits hervorgehoben worden, dass ein Verband aber auch mehr als zwei Wasserzellen umfassen kann. Allerdings kommen die zweizelligen Verbände

am häufigsten vor, doch stösst man hin und wieder auf drei-, vier-, sogar fünf- und sechszellige Verbände. In dem Abschnitte „Génèse et structure anatomique des feuilles“ ¹⁾ beschäftigt sich Schimper mit der Entwicklung der Wasserzellen und sagt darüber Folgendes: . . . une division pareille s'opère aussi quelquefois dans les grandes cellules aériennes, et il n'est pas rare, de les trouver divisées en deux, trois ou quatre compartiments. Schimper ist zweifelsohne der Ansicht, die Verbände gingen aus einer und derselben Wasserzelle durch Aufführung neuer Wände hervor. Diese Beobachtung ist, wie ich zeigen werde, nur zum Theil richtig. In dem „Versuch einer Entwicklungsgeschichte der Torfmoose“, die im Grunde genommen nur eine deutsche Uebersetzung der „Histoire“ ist, beschreibt Schimper jedoch die Entwicklung des Sphagnumblattes, indem er sich die Worte Hofmeister's zu eigen macht, welcher sich folgendermaassen über die Entstehung der Verbände äussert: Häufig geht, namentlich bei *S. squarrosum*, ihrem Auftreten (der Wasserzellen nämlich) eine Längstheilung (und schiefe Quertheilung) vieler der Zellen mit wasserhellem Inhalt vorher, so dass je zwei Faserzellen neben einander liegen. Hofmeister hat also nur die Entstehung der zweizelligen Verbände studirt. In Folgendem soll nun nachgewiesen werden, dass bei der Entstehung namentlich von fünf- und mehrzelligen Verbänden in der Regel die Chlorophyllzellen betheiligt sind. Da Schimper nur von drei- oder vierzelligen Verbänden spricht, so kann gegen die Richtigkeit der Behauptung, sie gingen aus einer und derselben Wasserzelle hervor, nichts eingewendet werden. Jedenfalls war es Schimper, der sich sehr eingehend mit dem Studium von Sphagnum beschäftigt hat, nicht entgangen, dass es noch grössere Verbände von Wasserzellen bei den Sphagna gibt. Es liegt kein Grund zur Annahme vor, dass er hinsichtlich der Entstehung dieser einer anderen Ansicht als der soeben dargelegten gewesen ist.

In den oberen seitlichen, dem Rande genäherten oder diesen selbst bildenden Theilen der Stämmchenblätter vieler Sphagnum-Arten begegnet man häufig Reihen von hyalinen Zellen in nicht unbeträchtlicher Anzahl. Sie setzen in der Regel ein Band von Wasserzellen zusammen, das meist dadurch zu stande kommt, dass hin und wieder die Chlorophyllzellen ihren Inhalt verlieren und in hyaline Zellen sich umwandeln. Zur Erläuterung wähle ich wieder die Stengelblätter von *Sphagnum fimbriatum*. Der Saum der Stengelblätter dieser Art

1) Histoire naturelle des Sphaignes pag. 36.

ist von der Spitze bis ungefähr zur Mitte mit Fransen versehen. Diese entstehen dadurch, dass ein Theil der Randzellenwände zu Grunde geht, so dass schliesslich die widerstandsfähigeren schmalen Innenwände wie Fransen am Rande hervorstehen. Von ganz geringfügigen Ausnahmen abgesehen, sind hier alle Chlorophyllzellen in den Verband der Wasserzellen mit einbezogen worden, was auch entwicklungsgeschichtlich, wie wir sehen werden, nachzuweisen ist. In Fig. 3 besteht der mit einer punktirten Linie umzogene Verband aus nicht weniger als 11 Wasserzellen; als noch umfangreicher erweist sich der von einer gestrichelten Linie umgebene Verband hyaliner Zellen; wir haben nämlich hier noch eine ganze Reihe nicht

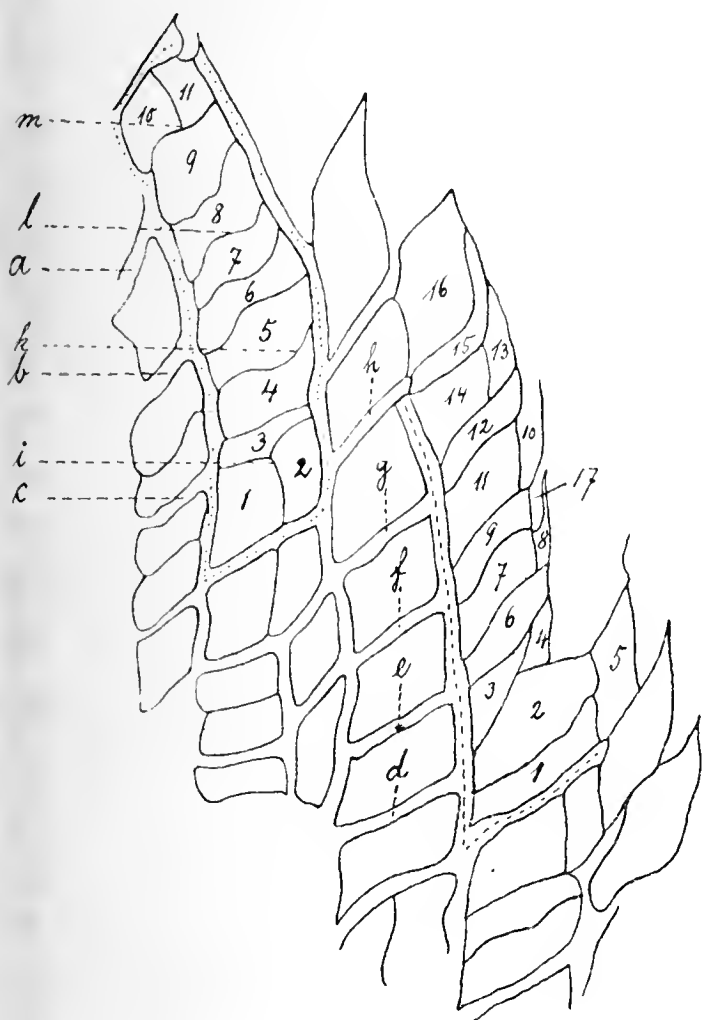


Fig. 3.

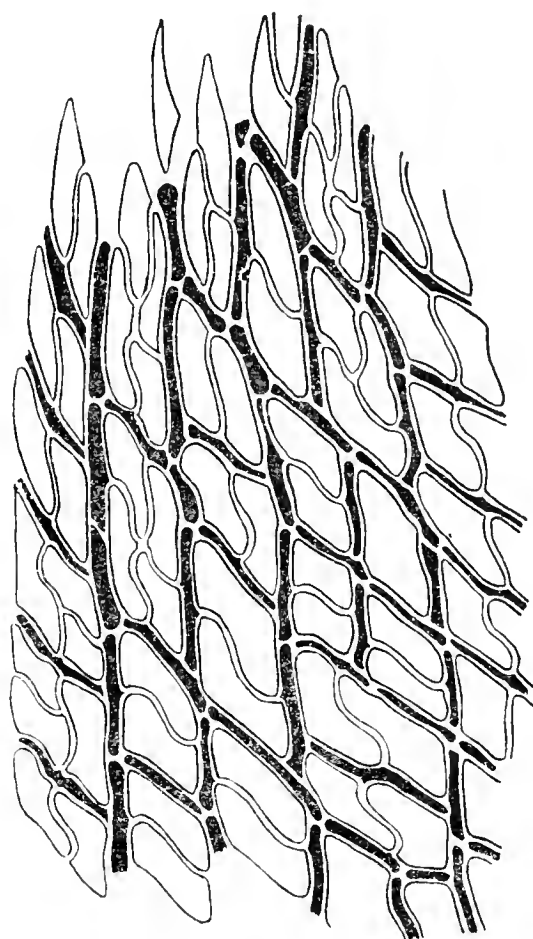


Fig. 4.

gezeichneter (nach oben hin) und zu Grunde gegangener Zellen hinzurechnen. Der aus 11 Zellen zusammengesetzte Verband ist folgendermaassen entstanden. Bei ihm haben sich drei Chlorophyllzellen in hyaline Zellen verwandelt, während die ursprünglichen hyalinen Zellen durch Aufführung von je einer Wand, *i*, *k*, *l* und *m*, in zwei Wasserzellen zerfielen. Den Chlorophyllzellen *a*, *b* und *c* (die kurzen Membranen habe ich nicht gezeichnet) entsprechen die Wasserzellen 9, 6 und 3. Aus der Figur ergibt sich ferner, dass die Chlorophyllzellen, wenn sie in den Wasserzellenverband eingezogen werden, eine

sehr bedeutende Vergrößerung erfahren. Wer möchte ohne Weiteres in Zelle 9 die Fortsetzung des Chlorophyllzellenzuges *a* erblicken? Die Zellen 1 und 2, 4 und 5, 7 und 8, 10 und 11 sind aus der Theilung von je einer ursprünglichen Wasserzelle hervorgegangen.

Werfen wir einen Blick auf den Verband im rechts gelegenen Theil der Figur, welcher die Zahlen 1—16 trägt, so wird es nicht schwer, auch hier Klarheit zu erlangen. Die Zellen 2, 5, 4, 6, 8, 9, 17, 10, 12, 13 und 15 sind ihrer Anlage nach Chlorophyllzellen, im Laufe der Entwicklung jedoch sind mit den hyalinen Zellen 1, 3, 7, 11, 14 und 16 in den Wasserzellenverband 1—16 hineingezogen worden. Den Chlorophyllzellen 2, 6, 9, 12 und 15, die ihrer späteren Function entsprechend, ihr Volumen vergrößerten, entsprechen die Chlorophyllzellen *d*, *e*, *f*, *g* und *h*. In den inneren Stämmchenblattpartien betheiligen sich ebenfalls, wenn auch in beschränkterem Maasse, die Chlorophyllzellen an der Bildung grösserer Wasserzellenverbände.

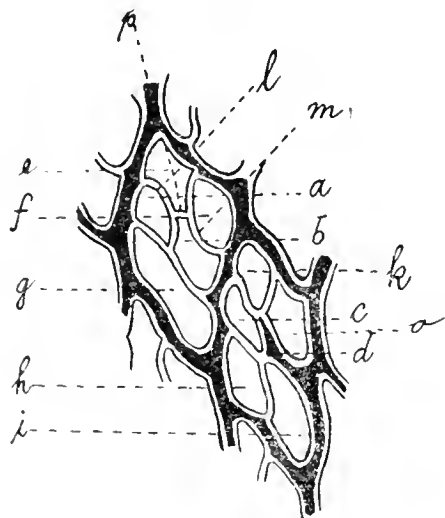


Fig. 5.

In Fig. 4 (*Sphagnum fimbriatum* Wils.) setzt sich das Blattgewebe aus Chlorophyllzellen und einer grösseren Anzahl zwei-, drei- und vierzelliger „Verbände“ von Wasserzellen zusammen. Der Nachweis, dass hier auch nur in einem einzigen Falle Chlorophyllzellen zu capillaren Wasserbehältern geworden sind, ist nicht zu erbringen. Fünf- und mehrzellige Verbände gehören zu den Seltenheiten. An Hand der Fig. 5 (*S. fimbriatum* Wils.) ist leicht darzulegen, dass in dem einen Verband

eine Zelle, und zwar die mit *c* bezeichnete, ihren assimilatorischen Charakter aufgegeben hat und zur Wasserzelle geworden ist. Sie bildet die Fortsetzung der ganz unvermittelt in den Verband vorspringenden Chlorophyllzelle *d*. In der anderen sechszelligen Vereinigung haben zwei Chlorophyllzellen, *b* und *a*, ihren Inhalt verloren und sich in Wasserzellen umgewandelt. Die Zellen *a*, *b*, *c* und *d* gehören in einen und denselben Chlorophyllzellenzug. Vollständig den Charakter der Chlorophyllzellen haben also verloren die Zellen *a* und *b*, ihre Membranen sind wie die übrigen Wände der hyalinen Zellen in eigenthümlicher Weise gebogen und zu einem rein mechanisch wirkenden Theil des Verbandes geworden.

Fig. 6 stellt eine Partie jugendlichen Gewebes aus dem linken oberen Blattheil (Stämmchenblatt) von *S. fimbriatum* dar. (Diese Figur ist bei sehr starker Vergrößerung vermittelt des Abbe'schen Zeichen-

apparates hergestellt, zum Zwecke der Veröffentlichung in dieser Zeitschrift aber entsprechend verkleinert worden.) Eine Streckung hatte noch nirgends im Blatte stattgefunden¹, seiner Anlage nach jedoch war das Blatt als fertig anzusehen. Die Randzellen und die angrenzenden Partien gehen später in der schon geschilderten Weise zu Grunde, es entstehen dadurch die Fransen. Wir können genau verfolgen, welche Zellen als Chlorophyll- und welche als Wasserzellen entwicklungsgeschichtlich zu gelten haben. Ich habe die ersteren mit *c*, die letzteren mit *h* bezeichnet. Im fertigen Blatt ist von dieser noch ziemlich grossen Regelmässigkeit in der Vertheilung des Assimilations- und Wassersystems nichts mehr zu bemerken, da ein grosser Theil der Chlorophyllzellen eine Umwandlung in Wasserzellen erfahren hat.

Sehr instructiv ist Fig. 7. Sie gibt entwicklungsgeschichtlich Aufschluss über die Entstehung solcher Verbände, in denen eine nicht unbeträchtliche Anzahl von Chlorophyll- und Wasserzellen sich zu einem bandförmigen Verein capillarer Räume zusammenfügen. (S. auch Fig. 3: 1—12 und 1—17.) Es ist natürlich unmöglich, auf Grund der Lage und Vertheilung der Zellen

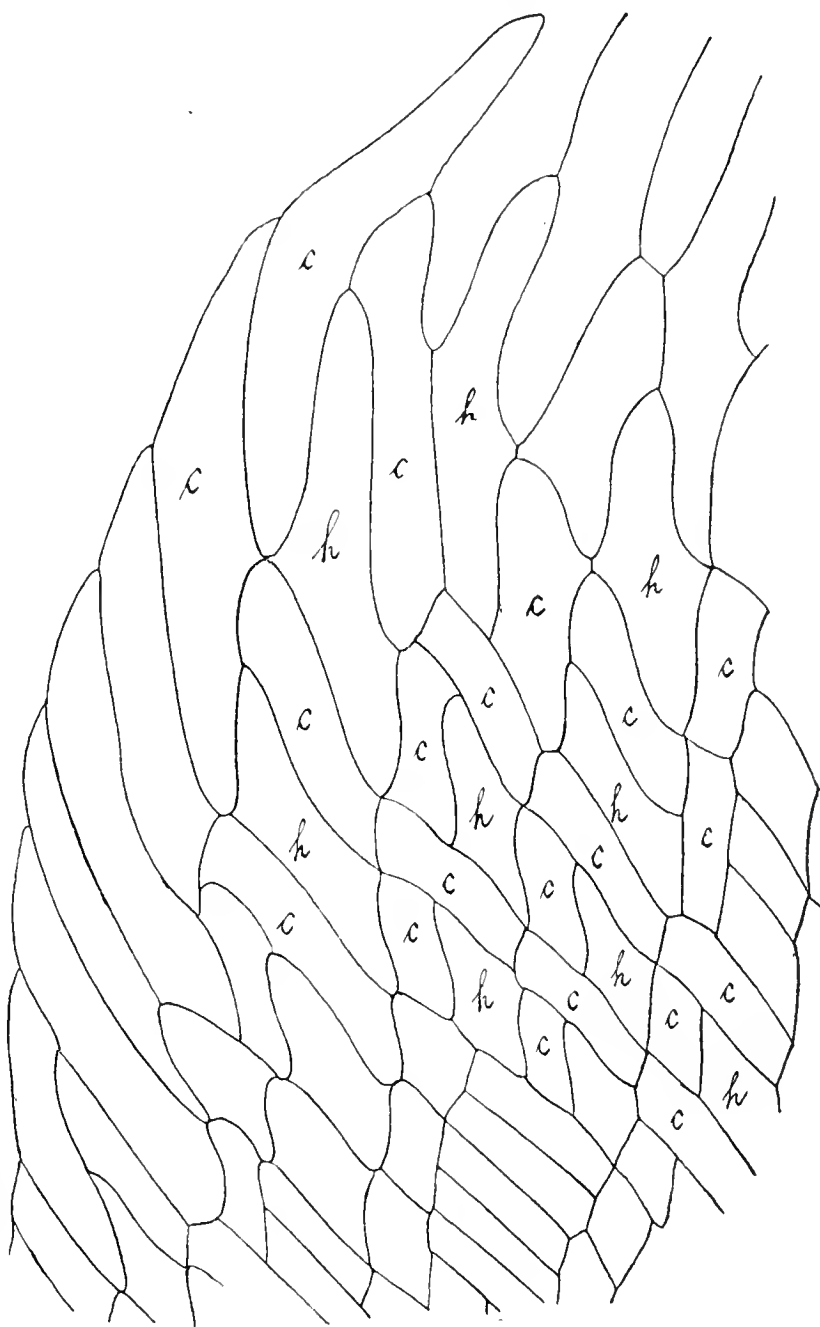


Fig. 6.

dieser Figur die künftigen Verbände zu construiren, denn wir vermögen nicht mit Bestimmtheit anzugeben, welchen Gang die Entwicklung in jedem einzelnen Falle nimmt. Im oberen Theile der Figur sehen wir zwei Verbände von je zwei Wasserzellen; es ist hier keine Chlorophyllzelle zur Bildung eines Verbandes herangezogen worden, wie aus der Lagerung der Chlorophyllzellen klar ersichtlich ist. Im mittleren und unteren Theile des Gewebecomplexes, der im

fertigen Blatte ungefähr die mittlere Seitenfläche einnehmen würde, also diejenige Partie des Blattes, in der die in Fig. 3 gezeichneten hyalinen Zellverbände vorkommen, finden wir uns nicht so leicht zu recht, weil an mehreren Stellen durch Aufführung besonderer Wände Complicationen entstanden sind. Durch das Blatt ziehen sich von oben nach unten vier (1, 2, 3, 4) deutlich zu verfolgende (die äusserste Reihe links ist nicht vollständig gezeichnet) Chlorophyllzellreihen. Zwischen den Reihen 2 und 4 sind durch Aufführung von Membranen mehrwärts zweizellige Hyalinverbände entstanden. Aus der Figur

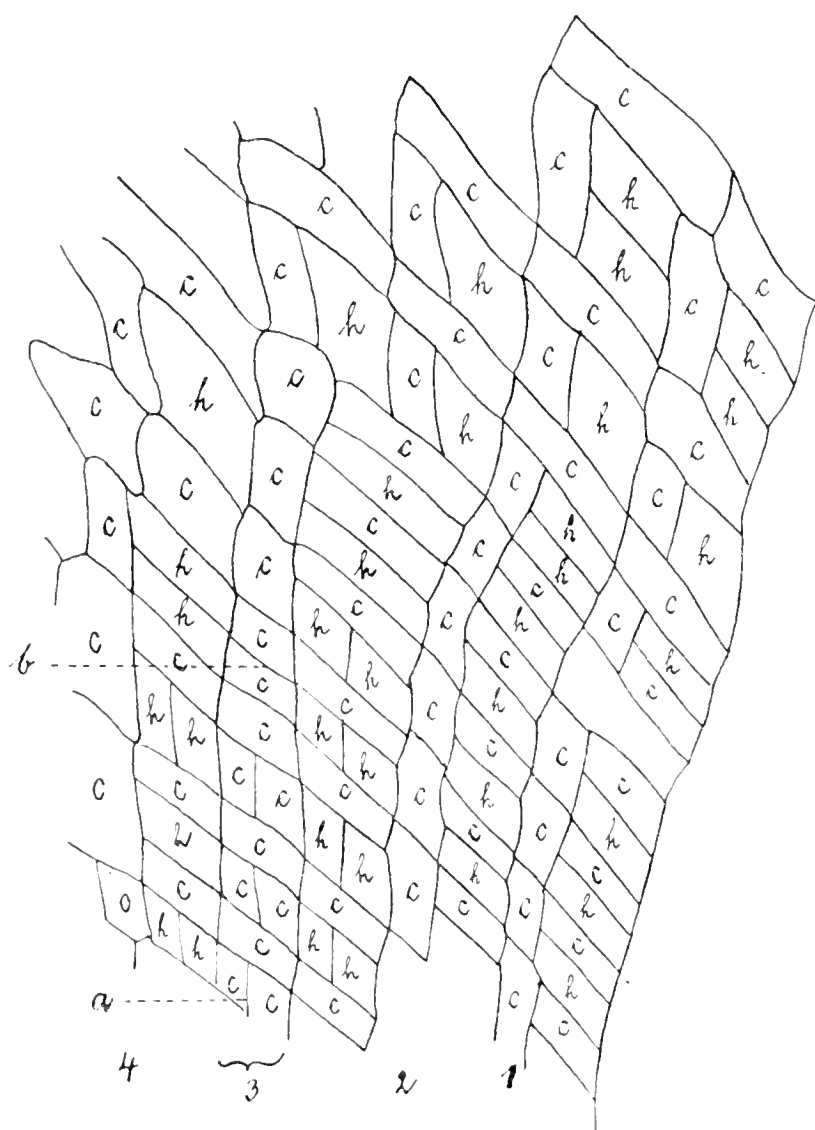


Fig. 7.

geht weiter hervor, dass die Chlorophyllzellen ebenfalls einer Theilung fähig sind (Zug 3 cc) sowohl durch antikline (b), als auch durch perikline (a) Wände. Im fertigen Blatte liegen nun niemals zwei Chlorophyllzellen wie im jugendlichen Gewebe neben einander, wir finden stets nur eine Chlorophyllzelle als theilweise Abgrenzung eines Verbandes oder einer einzigen Wasserzelle. Es muss also eine der beiden Zellen, die durch eine antikline oder perikline Wand von einander geschieden sind, zur Wasserzelle werden. Wenn wir uns vorstellen, der zwischen Reihe 2 und 3 liegende, aus Chlorophyll-

(c) und Wasserzellen (h) bestehende Gewebecomplex bilde schon einen Theil des fertigen Blattes, so erhalten wir ein Bild etwa von dem Aussehen des hyalinen Verbandes 1—11 in Fig. 3, mit dem einzigen, aber unwesentlichen Unterschiede, dass wir es bei letztgenannter Figur mit der rechten Blattseite, bei Fig. 7 dagegen mit der linken Flanke des Blattes zu thun haben. Wir sehen ohne Weiteres ein, dass ohne Einziehung von Chlorophyllzellen und deren Umwandlung in capillare Wasserbehälter ein so umfangreicher Verband nicht entstehen kann.

Wir können noch auf einem anderen Wege nachweisen, dass Chlorophyllzellen oft in den Verband der Wasserzellen übertreten. Färbt man junge, in der Streckung begriffene Stämmchenblätter von *S. fimbriatum*, so gibt uns der Grad der Färbung genau an, welche Chlorophyllzellen aus dem Assimilationssystem ausscheiden. Die Wasserzellen, welche schon eine ziemlich bedeutende Erweiterung erfahren haben, nehmen nur geringe Farbstoffmengen auf, sie erscheinen als blasse Felder zwischen den dunkleren Zügen der Chlorophyllzellen. Aber auch zwischen diesen besteht ein Unterschied in der Tinction. Die in den Verband übertretenden Chlorophyllzellen geben ihren Inhalt ab und erscheinen deshalb weniger intensiv tingirt als die persistirenden Chlorophyllzellen.

II. Entstehung der Perforationen bei den Stämmchenblättern einiger *Sphagna*.

Die Resorptionen, welche man an den Aussenwänden der Wasserzellen bei den Blättern der *Sphagna* beobachtet, kann man in zwei ziemlich scharf von einander geschiedenen Kategorien unterbringen. Die eine umfasst diejenigen Membranlücken, welche die Gestalt, die sie bei Vollendung ihrer Entwicklung besaßen, dauernd beibehalten, in die andere Kategorie dagegen gehören alle diejenigen Fälle, bei denen die fertigen Perforationen in nichts mehr an den ursprünglichen Zustand erinnern. Die Astblätter besitzen ausschliesslich Löcher der ersten Art; es entsteht an den Aussenwänden der Wasserzellen vor Beseitigung des eingeschlossenen Wandstückes eine Schwiele, die auch weiterhin keiner Gestaltänderung unterliegt. Anders verhält es sich mit den grossen Poren, wie sie ungemein häufig an den Aussenwänden der Stämmchenblattwasserzellen zu beobachten sind. Oft finden wir bei letzteren eine vollständige Resorption der Aussenwände, bei anderen ist oft nur ein schmaler Randsaum vorhanden, wieder andere zeigen eine Vielgestaltigkeit der Perforationen, wie sie grösser nicht gedacht werden kann. In der Litteratur, die mir zur Verfügung stand, habe ich nirgends eine bildliche Darstellung der gestaltenreichen Membranlücken gefunden, wie wir sie beispielsweise nach einer Tinction mit Methylenblau oder Methylviolett an den Aussenmembranen der Wasserzellen der Stämmchenblätter von *Sphagnum compactum* und *cymbifolium* prachtvoll unter dem Mikroskop hervortreten sehen. Die beiden Figuren 8 und 9 mögen eine Vorstellung von der Formenmannigfaltigkeit der Membranlücken geben. In den Abbildungen fehlen die kurzen Wände der Chlorophyllzellen, ich habe sie

absichtlich weggelassen, damit die Gestalt der Perforationen um so schärfer hervortritt.

Wenn man die Perforationen an den Ast- und Wasserzellen der Blätter von *Sphagnum squarrosum* oder *cymbifolium* vergleicht, so kann, sobald man das entwicklungsgeschichtliche Moment in Betracht zieht, leicht der Verdacht rege werden, es möchten die vollständigen Resorptionen z. B. an den Aussenmembranen der Stämmchenblattwasserzellen von *Sphagnum squarrosum* (im oberen Blatttheil sind solche leicht nach einer Tinction festzustellen) nicht den ursprünglichen, durch die Entwicklung gegebenen Zustand darstellen. Von

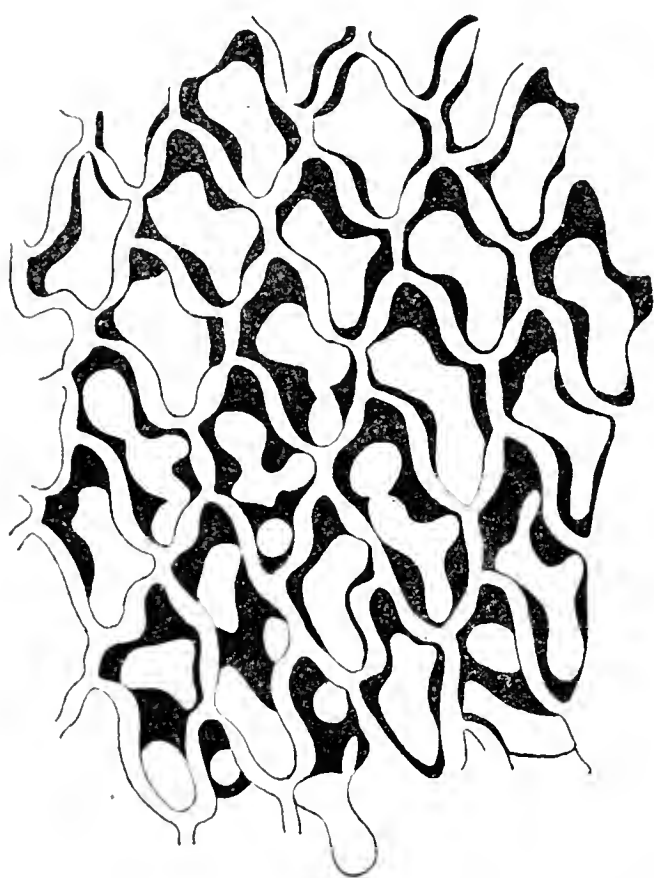


Fig. 8. *Sphagnum cymbifolium*. Partie aus dem oberen Theil eines Stämmchenblattes.

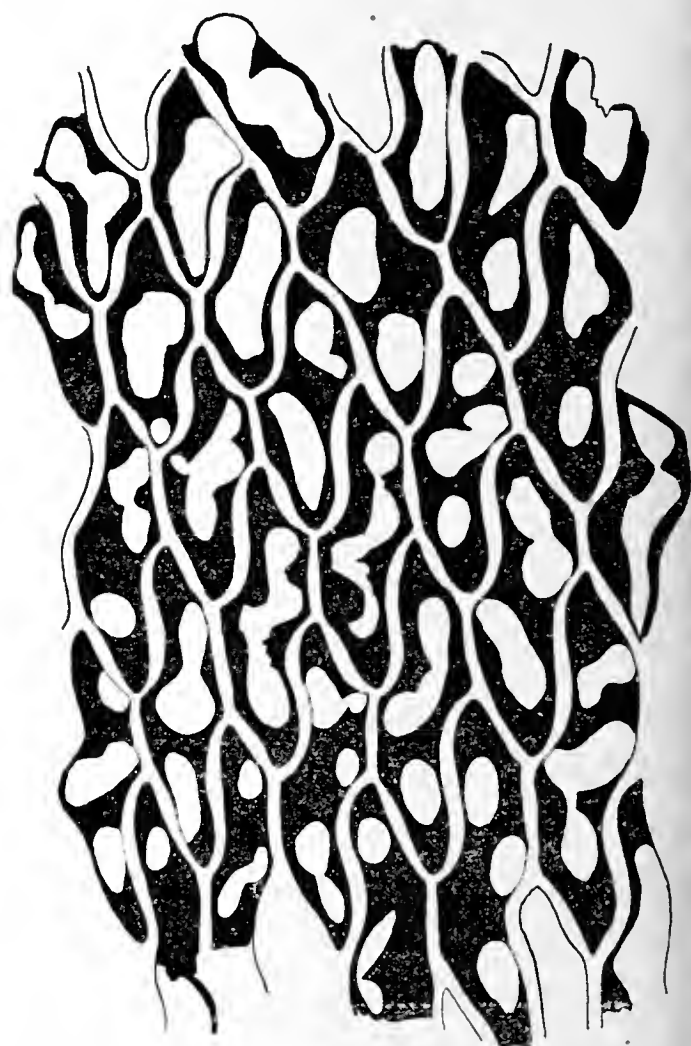


Fig. 9. *Sphagnum compactum*. Obere Partie eines Stengelblattes.

der Annahme, dass es so sei, ausgehend, untersuchte ich jugendliche Blätter des Stämmchens der beiden genannten Arten und fand, dass in der That die Form der fertigen Pore in nichts mehr an die Gestalt der ursprünglichen Perforation erinnert. Es sei ausserdem bemerkt, dass die Gestalt der primären Perforationen an den jugendlichen Wasserzellen beider Arten durchaus eigenartig ist; ich erinnere mich nicht, jemals bei irgend einer *Sphagnum*art derartige Durchbohrungen der Membranen gesehen zu haben. Ein nicht geringes Interesse beansprucht ferner die Thatsache, dass die ursprüngliche Perforation

ihrem Umriss nach in engster Beziehung zur Gestalt der Aussenwand der hyalinen Zellen steht (Fig. 10). So fand ich, dass in Zellen, deren Aussenwände bedeutend länger als breit sind, die ursprünglichen Perforationen eine dementsprechende Gestalt besitzen. Ausserdem entspricht die Lage der grösseren Achse der primären Membranlücke bei später mehr länger als breiten Aussenwänden stets der Längsrichtung dieser letzteren (Fig. 10). Dass diese Poren als die wirklich ursprünglichen angesehen werden müssen, beweist der Umstand, dass sie von einer sehr gut ausgebildeten Schwiele umgeben sind (Fig. 10). Perforationen von der Gestalt der in Fig. 10 dargestellten kommen in den fertigen Stämmchenblättern von *S. cymbifolium* niemals vor. In den oberen, mehr rhombischen Wasserzellen dieser Art hatten die ursprünglichen Löcher die Gestalt eines Kreises bzw. einer Ellipse. Schreiten die Wasserzellen in ihrer Entwicklung fort, so verwischen sich die ursprünglichen Verhältnisse, es kommen weitere Wandtheile in Fortfall, so dass das tingirte Blatt schliesslich von der Aussenfläche betrachtet das Bild der Fig. 8 liefert.

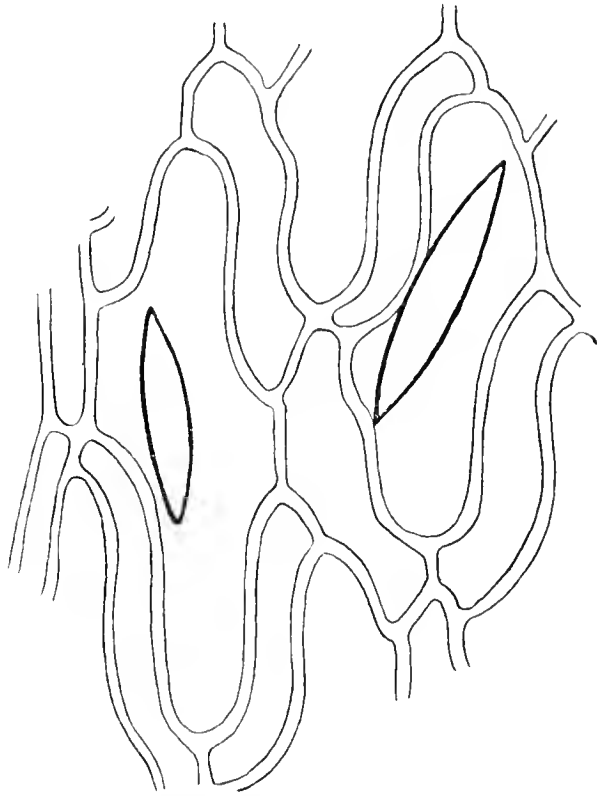


Fig. 10. *S. cymbifolium*. Hyaline Zellen und umgebende Chlorophyllzellen aus einem jungen Stämmchenblatt. Entstehung der Perforationen. Die Gestalt derselben richtet sich nach der Gestalt der hyalinen Zelle und nach der Richtung der Längsaxe derselben. Diese Perforationen sind stets mit gut ausgebildeter Schwiele versehen. Später vergrössert sich die Perforation bedeutend, indem eine weitere Resorption der Membran eintritt. Die spätere Schwielenumgrenzung ist in den oberen mehr vierseitigen (rhomboidischen) hyalinen Zellen deutlich zu sehen.

Die Entwicklungsgeschichte der Stämmchenblätter verschaffte auch Klarheit darüber, auf welcher Seite derselben zunächst die Poren entstehen. Es ist die Unterseite, in der Knospenlage der Blätter die äussere und convexe. Auf der concaven Oberseite findet man erst später solche. In meinen „Beiträgen zur Anatomie und Biologie der Laubmoose“¹⁾ bemerkte ich, dass ich niemals den Austritt protoplasmatischer Massen aus den Poren sich entwickelnder Wasserzellen be-

1) Flora oder allgemeine bot. Zeitung 1901. Ergänzungsband pag. 451.

obachten konnte. Ich bin jetzt der Ansicht, dass doch durch die ursprüngliche Pore ein Theil des Zellinhaltes austritt. Erstens ist es mir unverständlich, warum die Perforationen nicht sofort in ihrer späteren Gestalt entstehen — ich nehme an, dass durch die primäre Pore der überflüssige Zellinhalt entweicht —, und zweitens vermag ich mir nicht die Herkunft von Anhäufungen an der Aussenseite der Blätter zu erklären, welche in ihrer Zusammensetzung und ihrem Aussehen nach vollkommen mit den Restbeständen des noch eingeschlossenen Zellinhaltes der hyalinen Elemente übereinstimmen.

Die einseitige Entstehung der Poren im jungen Stämmchenblatt muss wohl als der ursprüngliche Zustand angesehen werden. Biologisch ist diese Einrichtung, wie ich darlegen werde, auch ganz gut verständlich, ebenso wie die Hervorbringung der primären, mit einer vorzüglichen Schwiele ausgestatteten Perforationen.

Die mechanische Festigkeit des Stämmchenblattes ist wie die der Astblätter im jugendlichen Zustande noch eine äusserst geringe. Stellen wir uns vor, es entständen auf beiden Seiten des Blattes an allen Wänden der Wasserzellen grössere Membranlücken oder es träte gar vollständige Wandresorption ein, so wäre der Zusammenfall des Blattes unvermeidlich. Unmöglich gemacht wird letzterer jedoch dadurch, dass nur einseitig kleinere und wohl ausgestattete Perforationen geschaffen werden, so dass die andere Blattfläche ganz intakt bleibt. Die hyalinen Zellen lassen in Vereinigung mit den Chlorophyllzellen einen Vergleich mit den Zellen der Bienenwabe zu, die alle einer gemeinsamen Wand angefügt sind. Allerdings würden die Zellen der Bienenwabe auch beim Fehlen der gemeinsamen Wand nicht zusammenfallen, da sie durch die starren Wände der sechsseitigen Säulen hinreichend gefestigt sind. Nimmt man aber an, sie seien wie die jugendlichen schmalen Seitenwände der Wasserzellen (zugleich Innenmembranen der Chlorophyllzellen) dünn und biegsam, so müsste das Gebäude zusammenfallen. Dies wird bei den jugendlichen Stengelblättern der *Sphagna* durch die Wand der Oberseite verhindert.

Es sei noch bemerkt, dass es mir an fertigen Stengelblättern vieler *Sphagna* nicht gelingen wollte, an der Oberseite eine Perforation nachzuweisen, z. B. bei unserem häufigen *S. cymbifolium*, bei dem tropischen *S. Itatiaiae*, *S. oxyphyllum* u. a. Bei Vornahme von Tinctionen machte ich ausserdem die Beobachtung, dass die Fähigkeit der Aussenmembranen der Wasserzellen, Farbstoffe zu speichern, sehr verschieden ist. Bei *S. cymbifolium* z. B. färbten sich die oberen Membranen bei Zuführung von Methylenblau fast gar nicht, sehr stark

dagegen nahmen die Membranen der Blattunterseite den genannten Farbstoff auf. Sehr schön tritt dies auch bei Tinction mit Methylviolett hervor. Für diese Erscheinung können zwei Erklärungen gegeben werden: Entweder sind die oberen Wände dünner, als die unteren, speichern demzufolge weniger Farbstoff, oder aber es besteht zwischen den Membranen eine stoffliche Verschiedenheit. Wenn man bedenkt, dass im jugendlichen Blatt die Entwicklung der Poren zunächst an der Unterseite sich vollzieht, so hat die letzte Erklärung einen grösseren Grad von Wahrscheinlichkeit für sich. An jungen Blättern, die z. B. im oberen Theil halb fertig waren, machten sich solche Färbungsunterschiede an beiden Blattseiten nicht bemerkbar.

Rudicularia, ein neues Genus der Valoniaceen.

Von
F. Heydrich.

Hiezu 4 Figuren im Text.

Rudicularia gen. nov.

Diagnose des Genus.

Der schwach incrustirte Thallus besteht aus einer fadenförmigen, an bestimmten Einschnürungsstellen verzweigten Zelle, an deren centraler Hauptaxe in regelmässigen Zwischenräumen quirlständige Aestchen sich befinden. Hauptaxe und Aestchen verschieden. Die Rhizoiden sind nicht durch Querwände vom Hauptstamm abgegrenzt. Fortpflanzung durch Aplanosporen und durch vegetative Theilung.

Rudicularia penicillata spec. nov.

Habitus.

Der Thallus besteht aus einer einfachen oder in den oberen Theilen 1—2mal verzweigten, 3—5 cm hohen Mittelaxe von $\frac{3}{4}$ mm Dicke. An jeder sechsten oder siebenten Einschnürung trägt die Axe einen dichten, pinselförmigen Wirtel von vier bis fünf regelmässigen, dichotom bis polychotom verzweigten Aestchen. Diese Wirtelästchen, welche 6—10mal sehr regelmässig dichotom verzweigt sind, setzen sich aus kurzen Zelleinschnürungen zusammen, welche an der

Basis gleich dem Durchmesser sind, oberhalb aber das Fünffache desselben betragen; in den Spitzen verdünnen sie sich bis zu 100μ .

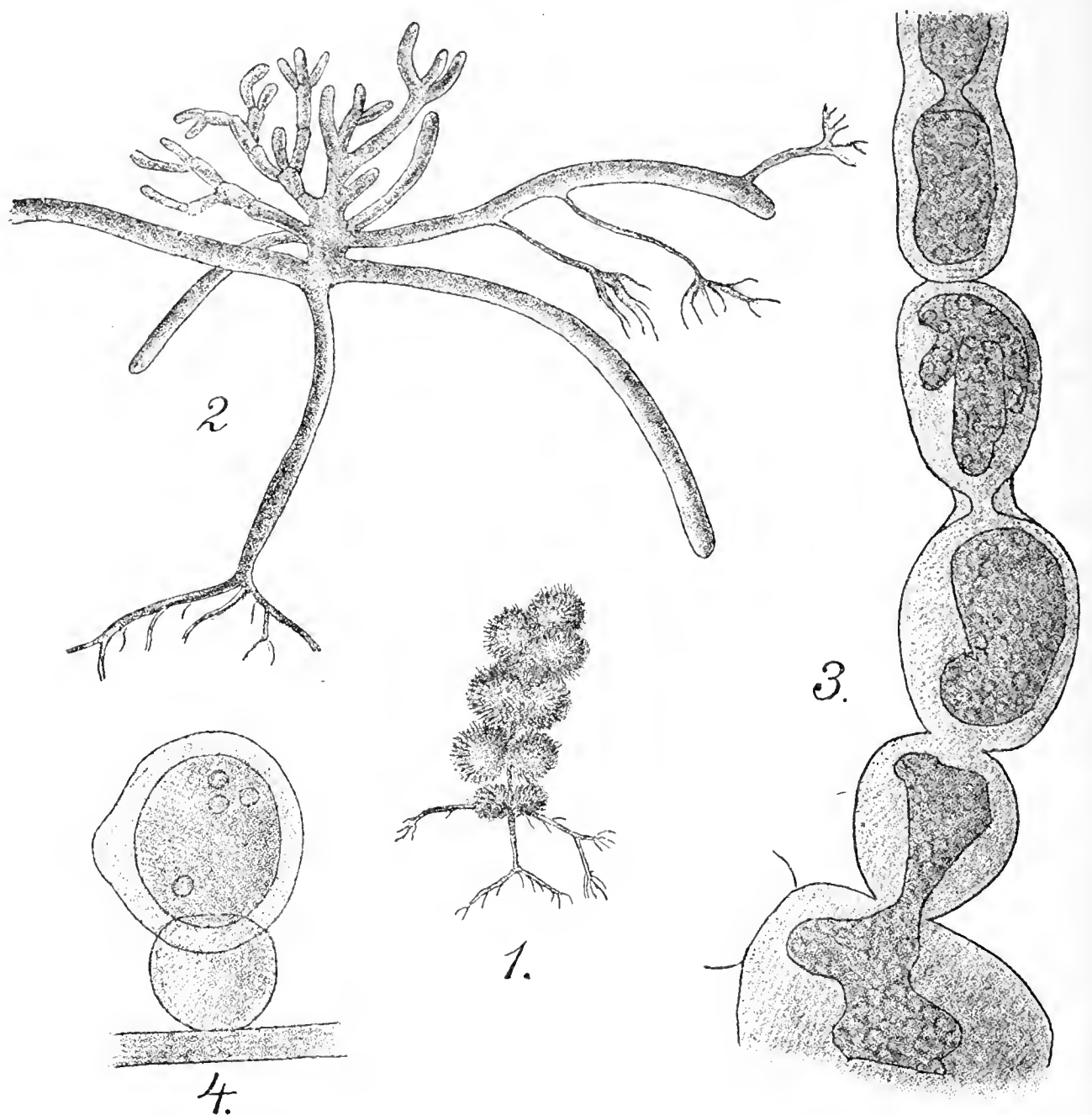


Fig. 1—4. *Rudicularia penicillata* sp. nov.

Fig. 1. Einzelln herauspräparierter Thallus in natürlicher Grösse. Der ganze Thallus-complex besteht aus 6—10 solcher Exemplare, welche mit ihren Wurzeln dicht in einander sich verfilzen.

„ 2. Junge Pflanze, etwa 10fache Lupenvergrösserung.

„ 3. Stück eines unteren Theiles eines Quirlästchens. Die beiden mittleren Zelleinschnürungen haben die protoplasmatische Verbindung verloren, sie bilden daher neue Wurzeln oder neue Individuen. Zeiss Oc. 2, Obj. D. = $\frac{230}{1}$.

„ 4. Aplanosporen-Bildung? Auf der Oberfläche der Zellhaut hat sich eine kugelförmige Blase gebildet, aus welcher eine soeben keimende Spore entspringt. Zeiss Oc. 2, Obj. D. = $\frac{230}{1}$.

Sechs bis acht Individuen verbinden sich durch ihre Rhizoiden zu einem Ganzen (siehe Fig. 1). Die Rhizoiden (siehe Fig. 2), welche in den Hauptverzweigungen so dick wie die Centralaxe sind, befinden sich an Stelle oder dicht unterhalb eines Wirtels; sie sind bis zu 4 cm lang, reich verzweigt und bis auf 40μ in den Spitzen verdünnt.

Die Zelle.

Die ganze Pflanze besteht, wie schon die Diagnose des Genus besagt, aus einer einzigen Zelle, welche mannigfache Einschnürungen erleidet, aber nur an ganz bestimmten Stellen Querwände bildet. Die Einschnürungen der Haupt- und Nebenaxen sind nicht so tief wie diejenigen der Aestchen; denn während die der Axe den Chlorophyllkörnern in grosser Masse einen bequemen Durchgang gestatten, ziehen sich die Membranen der Aestchen so eng zusammen, dass kaum ein Chlorophyllkörnchen hindurch kann. An manchen Stellen konnte kaum eine Verbindung nachgewiesen werden; indessen mit Hilfe von geeigneten Tinctionsmitteln war immer ein kleiner Kanal zu erkennen. Einer eigenthümlichen Einschnürung müssen wir gedenken, wie sie bei den Valoniaceen nicht selten vorkommt. An manchen Einschnürungen der kleinen wirtelförmigen Aestchen bildet sich eine ringförmige Verdickung, durch welche häufig eine vollkommene Trennung herbeigeführt wird.

Im Allgemeinen ist der Kanal in den fast kugeligen Zellen der Basis der Quirlästchen am engsten, in der Hauptaxe am weitesten.

Die Rhizoiden treten später, wenn auch nicht an allen Wirtelästchen, so doch an den meisten auf und wachsen in grosser Anzahl zwischen den pinselartigen dichten Aestchen der darunter liegenden Wirtel hindurch, so dass sie in gewissem Sinne zur Befestigung der ganzen Anlage beitragen. Sie erinnern unwillkürlich in ihrer Folge an die Rhizoiden von *Anadyomene*, wie sie von Agardh¹⁾ und mir²⁾ früher abgebildet sind.

Während in der Haupt- und Nebenaxe sowie in den Aestchen die Einschnürungen mit grosser Regelmässigkeit auftreten, unterbleiben sie oft in den Rhizoiden, weshalb bei diesen lange Strecken ohne Einschnürungen vorkommen.

Die Entstehung dieser Rhizoiden ist überhaupt eine ziemlich merkwürdige und ihr Wachsthumsmodus ist eng verknüpft mit der vegetativen Vermehrung der Pflanze.

Die Rhizoiden und die vegetative Vermehrung.

Wird ein Wirtelästchen zerlegt, so erkennt man an den kugelförmigen untersten Einschnürungen (siehe Fig. 3), da wo sie der Haupt-

1) J. Agardh, Till Alg. Syst. pag. 123 Taf. I Fig. 8.

2) F. Heydrich, Beitr. zur Kenntniss der Algenflora von Kaiser-Wilhelms-Land. Ber. d. d. bot. Ges. 1892, pag. 463, 464 Taf. 24, Fig. 1 und 5.

axe am nächsten stehen, häufig Wandbildung und eine vollständige Unterbrechung des Protoplasmas. Die darüberliegenden Zelltheile werden naturgemäss hierdurch nur sehr kümmerlich ernährt; würde nun dieser Zustand längere Zeit dauern, so wäre wohl ein Absterben unvermeidlich. Dies wird aber dadurch verhindert, dass die darüberliegende Einschnürung Rhizoiden bildet, wodurch die Ernährung wieder einsetzen kann und ein selbständiges Exemplar geschaffen wird. (Vgl. Fig. 3 und 2.)

Aus den übrigen isolirten Zellen wachsen nach unten gleichfalls 3—4 dicke Rhizoiden, und nach oben ebenso viele subdichotome Aestchen, die nach und nach eine centrale Axe bilden und so ein neues Individuum schaffen. (Vgl. Fig. 2, 3.)

Hierbei müssen wir noch einer anderen Rhizoidenbildung gedenken, und zwar derjenigen, die an den äussersten Spitzen der Wirtelästchen eintritt. Hier entstehen die Rhizoiden aus einer uhrglasförmigen Wölbung der äussersten Membranschicht, welche bald aufplatzt, wonach aus den tieferen Theilen dieser Schicht die zarten Rhizoiden hervorsprossen.

Akineten?

Nachdem wir der vegetativen Vermehrung gedacht haben, muss noch eine andere Bildung erwähnt werden, die ungemeine Aehnlichkeit mit Akineten resp. Aplanosporen besitzt. An den unteren Quirlästchen, da, wo die Rhizoiden sich bilden, findet man bisweilen protoplasmatische Zusammenziehungen, die von dicht zusammengedrängten Chlorophyllkörnern umgeben sind. Gleichzeitig trifft man in dieser Gegend, der Zellmembran aussen aufsitzend, an rundliche Zellkörper von der Grösse einer jungen Rhizoidenausstülpung, welche aufplatzen und je eine Aplanospore hervorbringen, die sofort zum Keimprozess schreitet, wie dies Fig. 4 zu veranschaulichen sucht. Diese Beobachtung, so geringe Sicherheit sie bietet, wird doch für die Erkenntniss der Vermehrung dieser Gruppe nicht ganz von der Hand zu weisen sein, da auch sonst vielfach derartige Bildungen beobachtet werden. Ich erinnere nur an das bekannte Bild von Kützing¹⁾, welches sowohl Hauck²⁾ wie Wille³⁾ reproduciren. Eine ähnliche Erschei-

1) Kützing, Tab. Phyc., Bd. 7 Taf. 19.

2) Hauck, Meeresalgen, Fig. 211.

3) Wille, in Engler u. Prantl, Die natürl. Pflanzenfamilien, I, II, pag. 143, Fig. 94 B.

nung konnte ich bei *Anadyomene Wrightii*¹⁾ sowie *Spongocladia*²⁾ beobachten.

Vergleiche mit *Apjohnia* Harvey und andern Genera.

Für die Beurtheilung der Frage, ob hier eine *Apjohnia* vorliegt, ist die Diagnose Harvey's maassgebend. Nach dieser soll der Thallus dichio-polytomisch verzweigt sein, einzellig, aber mit starken Einschnürungen an den Verzweigungsstellen; die Aeste in verschiedener Ordnung ähneln dem Hauptstamme und haben gleich diesem am unteren Theil dichte, ringförmige Einschnürungen.

Nun ist aber zunächst bei der japanischen Alge der Thallus nicht dichio-polytomisch verzweigt, sondern die Hauptaxe verzweigt sich häufig gar nicht oder höchstens ein- bis zweimal unregelmässig in den oberen Theilen. Weiter sollen aber sowohl die Einschnürungen der Hauptaxe als auch die Verzweigungen der Aestchen der Hauptaxe gleichen. Beides trifft auch wieder nicht zu, da die Einschnürungen der Hauptaxe bei der vorliegenden Species gleich weit von einander entfernt sind und die Aestchen einen ganz anderen Verzweigungsmodus als der Hauptstamm aufweisen. Aber ein noch wichtigerer Unterschied kommt hinzu: dies sind die Rhizoiden. Die Haftorgane von *Apjohnia* gleichen in der Hauptsache mehr solchen von *Valonia* oder *Struvea*, diejenigen der Pflanze von Loochoo aber denen von *Caulerpa*, in der Wiederholung aber denen von *Anadyomene*. Die Rhizoiden bilden sich aber nicht nur an der Centralaxe dicht unter der wirtelständigen Verzweigung der Aestchen, sondern auch an den Spitzen der dichten Aestchen, was bei *Apjohnia* nie vorkommt.

Ausserdem treten an den Protoplasma-Unterbrechungen Rhizoiden auf, wodurch ein vollständiges Individuum geschaffen wird, was bei *Apjohnia* gleichfalls unterbleibt.

Nach all diesen Ausführungen erscheint eine Einreihung unter *Apjohnia* unstatthaft.

Vorkommen: Loc. Kerama, Loochoo Island, Japan. (Kuroiwa, Mus. bot. Berol. Nr. 30.)

1) Heydrich, Beitr. zur Kenntniss der Algen von Kaiser-Wilhelms-Land. Ber. d. d. bot. Ges. 1892, pag. 461 Taf. 24 Fig. 1—5.

2) Heydrich, Algen von Ostasien. Hedwigia 1894, pag. 267 Taf. 14 Fig. 9—11.

Versuche über die Luftdurchlässigkeit der Zellwände von Farn- und Selaginella-Sporangien, sowie von Moosblättern.

Von
C. Steinbrinck.

Hierzu Tafel V.

I. Einleitung.

Im Verlaufe fortgesetzter Untersuchungen über das „Schrumpfen“ von Pflanzenzellen habe ich bereits früher Gelegenheit gehabt, in Kürze über einige Versuche zu berichten, die sich auf die Luftdurchlässigkeit der Zellmembranen von Hollunder und Sonnenrosenmark, sowie von dem „fibrösen“ Gewebe der Antherenfächer bezogen.¹⁾

Die Ergebnisse derselben standen mit Beobachtungsergebnissen, die im Jahre 1889 von Wiesner und Molisch veröffentlicht sind,²⁾ nicht im Einklang. Denn während die Cellulosehäute nach diesen beiden Forschern die Luft weder im lebenden noch im toten Zustande der Zellen, und weder trocken noch durchfeuchtet, filtriren oder diffundiren lassen sollen, gelangte ich zu dem Schlusse, dass solche Membranen in mehreren der erwähnten Fälle im Gegentheil in hohem Masse luftdurchlässig sein müssten. Ich stützte mich dabei vornehmlich auf Erfahrungen, die ich mit Hilfe der Luftpumpe gewonnen hatte.

Auf Grund einer anderen Methode war Schrodt hinsichtlich der Annuluszellen von Farnsporangien schon früher zu einem entsprechenden Resultate gekommen.³⁾ Diesen Zellen sind nämlich ebenfalls luftundurchlässige Membranen zugesprochen worden, weil sich, wenn sie im ausgetrockneten Zustande mit Wasser in Berührung kommen, ihre Lumina auffällig rasch wieder mit Wasser füllen. Liegt ja doch zur Erklärung dieser Erscheinung nichts näher als die Annahme, dass dieselbe durch einen Ueberdruck der atmosphärischen Luft bewirkt werde und dass demgemäss die Blasen, die in Wasser innerhalb der Zelllumina sichtbar sind, in Wirklichkeit nichts anderes als leere oder doch sehr luftverdünnte Räume darstellen. Um diese Auffassung zu

1) Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1900, XVIII, 275—285.

2) Unters. über d. Gasbewegung in der Pflanze. Ber. d. Wiener Acad. d. Wiss. 1889, Bd. 98, Abt. I pag. 670 ff.

3) Ber. d. deutsch. bot. Ges. 1898, XVI, pag. 322—330.

prüfen, hat Schrod t auf die Farnannuli, während er sie unter dem Mikroskop vor Augen hatte, concentrirte Schwefelsäure einwirken lassen. Seine Entscheidung machte er nun davon abhängig, ob jene Blasen, wenn die umhüllende Membran von der starken Säure durchbrochen wird, sehr rasch schwinden oder längere Zeit ausdauern und event. aus den Lumina ausgestossen werden. Seine Beobachtungen ergaben das Letztere und sprachen somit gegen die Annahme luft-leerer Zellräume.

Es ist aber nicht zu verwundern, dass diese Schlussfolgerung z. Th. mit Misstrauen aufgenommen worden ist. Im Hinblick auf die beschränkte Löslichkeit der Luft in Wasser darf man ja mit Recht Aufklärung darüber wünschen, durch welche Umstände denn in diesem Falle die auffallend rasche Absorption der Binnenluft der Zellen bewerkstelligt werden sollte. Ueberdies lassen sich ferner die Bedenken geltend machen, ob die persistenten Blasen des Schrod t'schen Versuches nicht vielleicht bei der Zerstörung der Zellwandungen aus ihrem Inneren auf physikalischem Wege entbunden¹⁾ oder ob sie nicht, statt aus Luft, aus einem gasförmigen chemischen Zersetzungsprodukt der organischen Substanz mit der Schwefelsäure gebildet sein könnten.

Diesen Erwägungen habe ich besondere Beachtung gewidmet, als ich auf Veranlassung des Herausgebers dieser Zeitschrift zunächst auch die Klappen der Selaginella-Sporangien auf den Luftgehalt ihrer Zellen zu prüfen unternahm. Diese erwecken nämlich in ausgetrocknetem Zustande durch die rasche Wasserfüllung ihrer Lumina ebenfalls den Verdacht der Luftleere. Trotzdem konnte ich bei aller Sorgfalt der Kritik bei ihnen auf Grund der Schwefelsäureprobe zu keinem anderen Resultate gelangen als einem solchen, das Schrod t's Ergebnissen an Farnannuli entsprach.

Als ich diesen Schluss jedoch mit Hilfe von Luftpumpenversuchen zu bekräftigen suchte, führten dieselben nicht zu einem unzweideutigen Ergebniss. Immerhin schienen diese Versuche anderseits geeignet, die Auffassung in Zweifel zu stellen, dass die rasche Blasenverdrängung

1) Verkorkte Membranen nehmen in ihrer Substanz nach Böhm (vgl. Wiesner und Molisch l. c. pag. 695), verholzte nach Claussen (vgl. Flora 1901 Bd. 88 Heft III pag. 20, 21 u. a. des Sonderdruckes) beträchtliche Quanta von Luft oder Gasen auf. Auch bei Gallerten hält Quincke die Absorption von erheblichen Luftmengen durch ihre festen oder flüssigen Schaumwände für wahrscheinlich. Diese Luft soll schon bei Wasserzusatz in Blasen austreten können. (Sitzgsber. d. Berliner Akad. d. Wiss. 1901 Bd. 38 pag. 865.)

bei den Farnannuli und Selaginella-Sporangien auf dem Ueberdruck der äusseren Luft beruhe. Sie deuteten ausserdem darauf hin, dass unsere Kenntnisse über diese mikrophysikalischen Verhältnisse noch nicht hinreichend geklärt sind, und dass uns vielleicht auf diesem Gebiete noch ähnliche Ueberraschungen bevorstehen, wie sie uns von Brown und Escombe¹⁾ hinsichtlich der Diffusion von Gasen durch poröse Scheidewände zu Theil geworden sind.

Ein geeignetes Object zum weiteren Studium dieser Fragen schienen mir nun die Zellen von Moosblättern zu bieten. Denn zunächst sind sie als Objecte bekannt, bei denen die Wasserfüllung der Lumina oft noch ungemein viel rascher vor sich geht als in den vorher erwähnten Fällen; ausserdem empfehlen sich die Blätter einiger Moose infolge ihrer bedeutenden Grösse weit mehr als die genannten Sporangien zur Controle der oben angeführten Prüfungsmethoden durch das ältere von Wiesner und Molisch eingeschlagene Verfahren; endlich liegt bezüglich der Blätter eines Laubmooses, nämlich von *Mnium punctatum*, bereits eine scharf präcisirte Beobachtung über ihre Luftdurchlässigkeit seitens der beiden Wiener Forscher vor.

Der Weg, den Wiesner und Molisch eingeschlagen haben war folgender. Auf ein beiderseits offenes, gerades Glasrohr von einer Länge bis zu 1 m wurde an einem Ende das zu untersuchende Gewebe (beispielsweise ein Moosblatt) luftdicht aufgekittet. Darauf wurde das Rohr ganz oder theilweise mit Quecksilber gefüllt, nach Analogie des Torricelli'schen Versuches mit dem offenen Ende nach unten in ein grösseres mit Quecksilber gefülltes Gefäss getaucht und darin aufrecht aufgestellt. Es kam nun lediglich darauf an, festzustellen, ob das Quecksilber im Rohre seinen anfänglich eingenommenen Stand lange Zeit behauptete (natürlich abgesehen von Barometer- oder Temperaturschwankungen), oder ob es bald herabsank.

Die Wiener Forscher haben nun berichtet, dass das Quecksilber in einem Rohre, das mit einem Blatte von *Mnium punctatum* verschlossen war, 30 Tage lang seinen Anfangsstand von 25 cm über dem äusseren Quecksilberspiegel behauptet habe. Diese Erfahrung hat ihnen genügt, um daraus die Luftundurchlässigkeit der Membranen des *Mnium*-Blattes abzuleiten. Nachdem ich den Versuchsbericht von Wiesner und Molisch zunächst innerhalb der angegebenen Grenze bestätigt gefunden hatte, gab ich mich anfangs der Hoffnung hin, dass sich die *Mnium*-Blätter bei höheren Druckdifferenzen als permeabel

1) Proceed. of the Royal Society. 1900, Vol. 57 pag. 124 ff. Vgl. das Referat in der Naturw. Rundschau 1901, XVI, pag. 81.

erweisen würden. Denn auch von den pflanzlichen Gefässwänden gibt von Höhnel an, dass durch sie erst bei einem Ueberdruck von 60—70 cm Quecksilber ein nennenswerther Durchgang von Luft stattfindet.¹⁾ Ich steigerte daher die Druckdifferenz bei Mnium-Blättern bis zu 2—3 Atmosphären, musste jedoch constatiren, dass die Blätter auch bei dieser Druckhöhe sowohl im trocknen als im imbibirten Zustand für Luft impermeabel sind. Andererseits deutete jedoch die Prüfung derselben mit Schwefelsäure oder mit Wasser bestimmt auf Durchlässigkeit ihrer Membran hin.

Diese sich anscheinend widersprechenden Erfahrungen haben mich bewogen, die berührten Fragen während mehrerer Monate durch oft wiederholte und mannigfach variirte Versuche aufs eifrigste zu verfolgen. Wenn möglich, habe ich mich dabei aller dreier erwähnten Methoden, die kurz als die Luftpumpen-, Schwefelsäure- und Torricelli-Probe charakterisirt werden mögen, neben einander bedient. Da ich aber zur Fortsetzung der Versuche zur Zeit nicht in der Lage bin, so soll über ihr bisheriges Ergebniss im Folgenden Bericht erstattet werden.

Eine allgemeine Bemerkung möchte ich jedoch vorausschicken, die sich auf die Beurtheilung des Werthes der verschiedenen Versuchsmethoden bezieht. Manche Leser dürften nämlich geneigt sein, nach dem zweifelfreien Ausfall der oben erwähnten Torricelli-Probe an Mnium-Blättern wenigstens für diese Organe eine weitere Prüfung auf anderem Wege für überflüssig zu halten. Denn wenn die eine einzige Zelllage dieser Blätter selbst bei monatelangem Ueberdruck von der Höhe einer Atmosphäre oder gar bei einer Druckdifferenz von mehreren Atmosphären keine Spur von Luft in die Torricelli'sche Leere eindringen lässt, scheint doch die Undurchdringlichkeit ihrer Membranen über allem Zweifel erhaben. Dem gegenüber möchte ich betonen, dass diese Folgerung trotzdem, vom rein logischen Standpunkt betrachtet, einen Trugschluss birgt und durchaus zu weitgehend ist. Nachgewiesen ist nur, dass jene Mnium-Blätter als Ganzes einen luftdichten Abschluss gewähren; damit ist aber nicht ausgeschlossen, dass sich nicht einzelne Bezirke jeder Zellhaut abweichend verhalten. Man erkennt dies leicht, wenn man sich die Möglichkeit vorstellt, dass etwa nur die morphologische Unterseite, also die eine Flucht der tangentialen Aussenwände des Blattes, impermeabel, die Oberseite dagegen, d. h. die andere Tangentialwand

1) Pringsh. Jahrb. 1879—1881, XII, pag. 47—131.

jeder Blatzelle, für Luft leicht durchlässig sei. Die Torricelli-Probe wird bei solcher Einrichtung nicht anders ausfallen können als vorher angegeben ist. Nichtsdestoweniger wird die Zellmembran, wenn das Lumen wasserleer geworden ist, das Eindringen von Luft in dasselbe nicht zu verhindern vermögen. Ueber den wirklichen Luftgehalt der trockenen Zellen gibt somit die Torricelli-Probe allein gar keine Auskunft. Hierzu ist die Untersuchung mit Schwefelsäure oder mit der Luftpumpe in ganz anderem Maasse geeignet, während diese Mittel hinwiederum über die Durchlässigkeit des Gesamtkomplexes nichts Bestimmtes aussagen. Somit müssen die verschiedenen Methoden, sich gegenseitig ergänzend, neben einander zur Anwendung kommen.

II. Einzelheiten über die verschiedenen Untersuchungsmethoden.

1. Ueber die Stichhaltigkeit der Schwefelsäureprobe.

In der Einleitung (pag. 103) ist gegen die Beurtheilung des Luftgehaltes von Zellräumen mittelst Schwefelsäure das Bedenken geltend gemacht worden, ob nicht die durch dieselbe innerhalb der Zelllumina nachweisbaren ausdauernden Blasen, deren Grösse einen Maassstab für den ursprünglichen Luftgehalt der trockenen Zellen abgeben soll, Kunstprodukte seien, die sich erst nachträglich durch die Einwirkung der Säure in ihren Lumina angesammelt haben. Ich habe diesen Einwand theils an unverletzten Zellen, theils an solchen, die durch Schnitte geöffnet waren, geprüft.

a) Untersuchung von Schnitten. Hat man trockene Schnitte mit theils geöffneten, theils geschlossenen Zellen neben einander, so müssen, wenn die Schwefelsäureprobe stichhaltig ist, nur in den letzteren ausdauernde Blasen zum Vorscheine kommen; in den offenen dürfen sich dagegen auch bei längerer Säurewirkung keine solchen entwickeln. Die Unterscheidung der geschlossenen und geöffneten Zellen ist an genügend dünnen Schnitten sehr leicht, da die letzteren sich bei dem Zutritt von Wasser, Alkohol oder der Säure selbst sofort mit der Flüssigkeit gefüllt zeigen. Ich habe nun Schnitte von Antheren (Tulipa, Digitalis, Magnolia, Liriodendron), von Mnium-Blättern, sowie von Polypodium-, Scolopendrium- und beiderlei Selaginella-Sporangien in dieser Weise oft geprüft, ohne eine Blasenentwicklung in den geöffneten Zellen wahrzunehmen. So lag mir z. B. einmal ein Scolopendrium-Annulus vor, der durch das Messer zum grössten Theil in drei Längsstreifen zerlegt war, die aber an einem Ende zusammen-

hingen, da die Schnitte dort einige Annuluszellen nicht verletzt hatten. Aus jeder dieser letzteren trat bei der Einwirkung der Schwefelsäure eine Blase heraus; dahingegen war in den angeschnittenen Zellen dieses Annulus keine Spur von Bläschen zu beobachten, ebenso wenig wie an anderen Annulusstücken, deren Zellen sämtlich beiderseits geöffnet waren. Waren dagegen die Annuli durch einen Längsschnitt nur am äussersten Rande geöffnet, so musste die Luft aus ihren engen Lumina natürlich erst ausschlüpfen. Dies geschah aber sehr rasch nach dem Säurezusatz; ein weiteres Aus- oder Auftreten von Blasen fand nicht statt.

b) Prüfung unversehrter Gewebe. Zu demselben negativen Ergebniss hinsichtlich der Blasenentwicklung gelangte ich auch, wenn dafür Sorge getragen wurde, dass die Zelllumina nach ihrer Entleerung von Flüssigkeit, bis sie zur Untersuchung kamen, vor Luftzutritt möglichst geschützt waren. Das erreichte ich auf mehrfachem Wege.

α) Erstlich wurden die Sporangien und Moosblätter in völlig flüssigkeits- (wasser- oder alkohol-) gefülltem Zustande ihrer Lumina an die Luftleere angeschlossen, darin ausgetrocknet und nun sofort nach dem Uebertragen aus dem Vacuum in die freie Luft mit Schwefelsäure geprüft.

β) Die Annuluszellen der Farne und die grösseren Zellen in den Klappen der Makro- und Mikrosporangien von Selaginella werden beim Wasserverlust durch den Cohäsionszug des schwindenden Zellsaftes oder Füllwassers stark deformirt. Durch Einwärtsfalten der dünnen Aussenhaut wird dabei ihr Lumen stark eingeengt. Vor dem gänzlichen Verdunsten des Flüssigkeitsrestes springen aber die Zellwandungen elastisch zurück, so dass sich der Zellraum momentan fast bis zur ursprünglichen Grösse wieder erweitert. Wartet man nun an Sporangien, die unter dem Mikroskop austrocknen, diesen Moment ab, so hat man allen Grund zu der Voraussetzung, dass die Lumina, falls die Wandungen nicht sehr luftdurchlässig sind, zu dieser Zeit nur geringe Luftquanta enthalten können, und dass daher bei sofortigem Schwefelsäurezusatz in diesem Falle wie in Fall α) nur kleine Bläschen in den Zellräumen zum Vorscheine kommen bzw. bestehen bleiben werden.

Diese Erwartung fand ich in beiden Fällen durchaus bestätigt. Sehr überzeugend war namentlich der Contrast im Verhalten der frisch entleerten und der seit längerer Zeit ausgetrockneten Zellen, wenn beiderlei Objecte unter demselben Deckglase zu gleicher Zeit

mit Schwefelsäure geprüft wurden. Bei dem ersten Zutritt der Säure war das Aussehen beider Probestücke allerdings dasselbe: bei beiden enthielten ihre Zellen Blasen, die anfänglich den ganzen Hohlraum erfüllten. In den frisch entleerten Lumina zogen sich aber diese Blasen bald zu sehr kleinen Kugeln zusammen oder schwanden rasch gänzlich, während in dem Gegenstück in jeder Zelle eine grössere Kugelblase verblieb, wenn diese nicht, wie das oft geschah, ausschlüpfte. — Man vergleiche die Figg. 9 und 11 Taf. V von frisch geschnellten *Scolopendrium*-Annuli mit den Figg. 10 und 12, die sich auf längst ausgetrocknete Annuli von *Scolopendrium* beziehen. Die ersteren waren einige Minuten nach dem Säurezusatz ganz blasenfrei und blieben auch so; bei den letzteren sind 10 Minuten nach dem Zutritt der Säure und noch lange nachher die Blasen theils innerhalb der Zellen, theils neben ihnen noch in ziemlicher Grösse vorhanden. Einen ähnlichen, wenn auch minder scharfen Gegensatz zeigen die Figg. 15 und 16, die Gewebstücke aus Mikrosporangien von *Selaginella* 15 Minuten nach dem Säurezusatz darstellen.¹⁾

γ) Bei Moosblättern ist ein besonderes Verfahren, um sie möglichst luftleer zu erhalten, gewöhnlich gar nicht nöthig, da ihre Zellen nach der Deformation durch den Cohäsionszug der schwindenden Flüssigkeit nicht zurückschnellen, sondern unter gewöhnlichen Umständen im trockenen Zustande stark zerknittert bleiben. (Siehe Fig. 7.) Dabei sind die Mittelpartien der Tangential-(Aussen-)wände oft eng aneinander gepresst und auch die Radialwände manchmal derart verbogen, dass selbst an ihren Rändern nur beschränkte Räume frei bleiben, die sich von aussen mit Luft füllen könnten.²⁾ Bei *Mnium cuspidatum* durchtränken sich die Lumina solcher Zellen, wenn sie auch jahrelang trocken gelegen haben, bei der Ueberfluthung mit Wasser entweder augenblicklich oder doch binnen wenigen Secunden mit Wasser. Bei den grösseren Zellen von *Mnium punctatum* erscheint in der Flächenansicht des Blattes bei der Ueberfluthung der grösste Theil des Lumens sofort ganz klar, nur die Conturen der Radialwände zeigen sich verwischt und trüb. Bei näherer Beobachtung bemerkt man an ihnen dunkle Ränder, die sich infolge der elastischen Ausdehnung der Zellwände vergrössern und bald zu bohnen- oder wurstförmigen Blasen umformen, die den Ecken der Zellen

1) Näheres s. pag. 119 ff.

2) Diese Formveränderungen sind unabhängig davon, ob der Protoplast bei der Deformation der Zellwand angeschmiegt oder ob er bei Wasserzusatz, hantel- oder wurstförmig contrahirt, inmitten des Zelllumens zurückbleibt.

angelagert bleiben (siehe Fig. 8), bis sie je nach ihrer Ausdehnung in längerer oder kürzerer Zeit schwinden.¹⁾

Auch gegenüber dem Alkohol und der Schwefelsäure verhalten sich die trockenen Blätter von *Mnium punctatum* ähnlich; jedoch lösen sich die unregelmässigen Blasen in der Säure bald von der Wand ab und vereinigen sich entweder zu einer Kugelblase oder sie bleiben als mehrere kleine Kugelbläschen bestehen (s. Fig. 13). Hat man diese Verhältnisse nicht genügend studirt, so übersieht man bei Beginn der Säureeinwirkung oft die dunklen Ränder der Zelllumina. Man unterliegt daher leicht der Täuschung, als ob die Zellräume nach dem Säurezutritt zunächst ganz klar seien und die erwähnten Bläschen erst nachträglich im zerfliessenden Schleim der Membran entstanden und daraus emporschössen. Erst häufig wiederholte Beobachtungen weisen hier den richtigen Weg. Dass es auch bei den Moosblättern an lehrreichen Contrasten nicht fehlt, wird durch den Vergleich der eben citirten Fig. 13 mit Fig. 14 dargethan, die nichtcontrahirte luft-erfüllte Zellen nach der Behandlung mit Schwefelsäure zur Anschauung bringt. Von der Präparationsweise solcher Gewebe wird später die Rede sein (vgl. pag. 121 ff.). Hier genüge die Bemerkung, dass der grössere Kreis in jeder Zelle eine grosse persistente Kugelblase darstellt, die nach Ausweis der Fig. 13 kein Kunstprodukt sein kann.

δ) Die Luftleere der Zelllumina in Sporangien und Moosblättern kann in unmittelbarem Zusammenhang mit der Schwefelsäureprobe auch durch die Einwirkung der Säure allein erreicht werden, wenn die Zellen vorher ganz wassererfüllt sind. Da die Membranen namentlich bei den Farn- und *Selaginella*-Sporangien offenbar das Wasser weit leichter durchlassen als die starke Säure, so entzieht die letztere den Zellräumen jener Sporangien durchweg, denen der *Mnium*-Blätter wenigstens häufig, sehr rasch ihr Füllwasser. Hat man solche wasser-durchtränkte Gewebe unter dem Mikroskop liegen und setzt die Säure zu, so sieht man, wie sie sich contrahiren und ihre Zellen ebenso schrumpfen, wie wenn ihnen das Wasser durch Verdunstung entzogen würde. So faltet sich bei den Farnannuli die Aussenwand der Zelle ein unter Auswärtskrümmung des ganzen Ringes; die Klappen der *Selaginella* strecken sich flach, in der Flächenansicht sind ihre Radialwände stellenweise stark verbogen; das Gewebe der Moosblätter verkürzt sich ebenfalls. Nach sehr kurzer Zeit wird aber die Contraction zum Theil wieder aufgehoben, da die Flüssigkeit der Zellräume in ähnlicher

1) Vgl. G. Schröder, Ueber die Austrocknungsfähigkeit der Pflanzen. Inaug.-Diss., Leipzig 1886, pag. 43 und 44.

Weise wie beim Austrocknen an der Luft zerreisst, sich aus dem Lumen zurückzieht und in demselben einen dunkelumrandeten Blasenraum hinterlässt. Kamerling hat schon früher solche Erscheinungen, die vielfach auch durch Alkohol, Glycerin und andere wasserentziehende Mittel hervorgerufen werden können, richtig erklärt und namentlich darauf hingewiesen, dass die so entstehenden Blasenräume annähernd luftfrei sein müssten.¹⁾

Solche Blasenräume verschwinden nun in der Schwefelsäure bei fortgesetzter Einwirkung derselben bald nach ihrem Entstehen entweder spurlos oder bis auf ein winziges Restbläschen, dessen Existenz sich vermuthlich dadurch erklärt, dass die im Wasser der Zelllumina gelöst gewesene und bei dem Riss desselben frei gewordene Luft nicht so schnell durch die eingedrungene Säure wieder absorbiert wird. Von einer nachträglichen Entstehung von Blasen auf dem Wege chemischer Zersetzung oder physikalischer Entbindung aus der Membran ist also auch bei diesem Verfahren niemals etwas zu bemerken.

Dagegen lässt sich der scharfe Gegensatz im Verhalten der luftleeren und luftgefüllten Lumina auch nach dieser Methode recht anschaulich demonstrieren. Hat man Mniun-Blätter zur Verfügung, die durch besondere Umstände wenig geschrumpft sind und bei denen die Blasenverdrängung aus den Zellen auffallend lange Zeit (z. B. Stunden) in Anspruch nimmt, so bemerkt man an ihnen, wenn sie in Wasser längere Zeit gelegen haben, oft grössere Zellgruppen, die sich schon wieder ganz mit Wasser gefüllt haben, unmittelbar neben solchen, die noch grosse Blasen enthalten. Bringt man derartige Objecte so unter das Mikroskop, dass die Grenzlinie der beiderlei Gruppen das Gesichtsfeld ungefähr halbirt, und lässt nach möglichster Entfernung des benetzenden Wassers starke Schwefelsäure herantreten, so kann man oft wahrnehmen, wie die wassererfüllten Zellen in der geschilderten Weise reissen und nun zunächst das ganze Gesichtsfeld von gleichmässig dunkel umrandeten Zellen eingenommen ist. Gar bald tritt der Contrast aber wieder hervor, indem die Zellen der einen Hälfte des Gesichtsfelds rasch klar und durchsichtig werden, während sich in der anderen Hälfte die Blasen zu grossen, ausdauernden, dunkeln Kugeln runden, die bei Druck auseinander weichen, ohne sich zu verkleinern.

c) Bemerkung über die Einwirkung von Schwefelsäure auf alkoholgefüllte Gewebe. Vielleicht ist eine Beobachtung noch besonders geeignet, die oben unter α) bis δ) angeführten

1) Vgl. Bot. Centralbl. 1897, LXXII, pag. 53.

Proben zu gunsten der Stichhaltigkeit des Schwefelsäureverfahrens von einer anderen Seite zu beleuchten. Ich erwähnte vorher, dass Schwefelsäure nicht immer im Stande ist, in wassergefüllten Zellen der Moosblätter den Riss des Füllwassers und damit das Auftreten von dunklen Räumen in der Lumina hervorzurufen. Sicherer gelingt dies, wenn man zuerst absoluten Alkohol und dann Schwefelsäure anwendet. Wie schon gesagt, bewirkt der Alkohol für sich allein manchmal schon z. Th. Reißen der Zellflüssigkeit; folgt ihm nun noch die Säure, so erscheint meist das ganze Gewebe bald vollständig schwarz von Blasenräumen. Da diese Objekte von der Säure völlig umhüllt werden, so kann auch diesmal in jene Räume schwerlich Luft von aussen eindringen. Trotzdem schwinden die Blasen unter solchen Umständen durchaus nicht, sie bleiben nämlich ebenfalls wie luftgefüllte Räume als grosse Kugeln bestehen, die zum Theil durch den Druck der gequollenen Membran ausgestossen werden, z. Th. in den Lumina liegen bleiben, aber durch Druck auf das Deckglas herausgetrieben werden können. Aller Wahrscheinlichkeit nach entstehen diese Blasen erst durch die Einwirkung der Schwefelsäure auf den Alkohol, vielleicht unter Contactwirkung der Membran. Vermuthlich ist ihr Inhalt gasförmiges Aethylen. Jedenfalls hat man, um einwandfreie Resultate mit der Schwefelsäureprobe zu erhalten, das Vorhandensein von Alkohol zu vermeiden.

2. Ueber die Versuchsanordnung bei der Torricelli-Probe.

Zur Ergänzung der Versuche von Wiesner und Molisch benutzte ich einen Meter lange, gerade Glasröhren von 3—6 mm lichter Weite und von der Wandstärke, wie sie zur Herstellung von Barometern oder zum Torricelli'schen Experiment im Schulunterricht gebraucht werden. Oder ich bediente mich, wenn es sich um die Prüfung kleiner Objecte handelte, der Büretten mit dünner Ausflussspitze und eingeschliffenem Glashahn, wie sie der Chemiker beim Titriren anwendet. Um auch so winzige Gewebe, wie die Klappen der Selaginella-Sporangien erproben zu können, versuchte ich sie einige Male als Abschluss feinstkalibriger Thermometerröhren zu benutzen. Da jedoch die Dichtigkeit ihres Lackverschlusses nicht genügend controlirt werden konnte, so habe ich diese Versuche vorläufig aufgegeben und mich lediglich auf die Prüfung der Blätter von *Mnium cuspidatum* und *punctatum* und auf die Verwendung weiterer Röhren beschränkt. Jedes Rohr wurde zunächst an dem einen Ende mit einem Gipspfropf versehen, der dem Blatt als Widerlage dienen sollte,

um es vor dem Zerreißen zu schützen. Zur Befestigung des Blattes diente nicht geschmolzener, sondern in Spiritus gelöster Siegellack. Dieser wurde zuerst als dünner Ring auf die Wand des Rohres und die äussere Partie des Gipspfropfes aufgetragen. Um aber zu verhindern, dass der Lack zwischen Gips und Pflanzengewebe eindrang, wurde das Blatt oder Blattstück auf diesen Ring erst aufgedrückt, nachdem der Lack desselben einigermaßen consistent geworden war. Die weitere Dichtung geschah nach einiger Zeit durch wiederholtes Auftragen von Lack, bis sich der Verschluss beim Einsenken des offenen Rohrendes in ein tiefes Gefäss mit Quecksilber als dicht erwies. In derselben Weise war bei jedem Rohre vor dem Anbringen des Lackverschlusses die leichte Durchlässigkeit des Gipspfropfes erprobt worden. Anderseits wurde nach Beendigung jedes Versuches durch Abtragen des Lackverschlusses mit dem Messer und durch Abheben des Blattes von dem Rohr festgestellt, dass der dichte Abschluss nicht etwa von Lack herrührte, der die Oberfläche des Gipspfropfes oder die Unterseite des Blattes überzogen hätte. — Der Gipspfropf haftete fest genug an der Glaswand, um nicht allein das Eingiessen des Quecksilbers in das ungefähr vertical gehaltene Rohr, sondern auch, wenn Luftblasen im Lumen des Rohres haften blieben, ein wiederholtes Schütteln und Stossen des Quecksilbers zu gestatten, und damit die Blasen nach dem offenen Ende zu treiben. Die Anwesenheit von Luft in den Poren des Gipses verhinderte es aber natürlich, dass sich die Quecksilbersäule beim Einbringen des offenen Rohrendes in Quecksilber auf den vollen Barometerstand einstellte. Die höchste Höhe, die ich bei mehreren Versuchen erreichte, betrug etwa 72 cm. Dieses Niveau wurde aber etwa sechs Wochen lang behauptet.¹⁾ Um die Moosblätter hiernach noch stärkeren Druckdifferenzen auszusetzen, wurde bei sonst unveränderter Versuchsanordnung das obere Ende des Glasrohres durch einen Druckschlauch mit einer Sauerstoffbombe oder unter Einschaltung einer Wulf'schen Flasche mit einer Wasserleitung von drei Atmosphären Druck luftdicht verbunden. Selbst als so der Druck, der von oben auf das Moosblatt wirkte, auf etwa drei Atmosphären gesteigert war, wich das Quecksilberniveau im Versuchsrohr während einer Versuchsdauer von über einer Stunde nicht vom Flecke.

Um ferner dem Einwand zu begegnen, der durch die Moosblätter bewirkte luftdichte Abschluss rühre nicht von der Membran, sondern

1) Der Stand des Quecksilbers wäre ohne Zweifel für eine erheblich längere Zeit unverändert geblieben, wenn ich den Versuch nicht abgebrochen hätte.

von dem lebenden Protoplasten her, wurden zu den Versuchen nicht frische Blätter, sondern nur solche verwandt, die vor 3—5 Jahren gesammelt und zum Teil tage- oder wochenlang in Alkohol absolutus eingelegt gewesen waren. Bei mehreren Versuchen wurden ausserdem besonders ausgesuchte Blätter von *Mnium punctatum* und *cuspidatum* verwerthet, die mir bei Gelegenheit anderer Beobachtungen durch die ausserordentliche Langsamkeit aufgefallen waren, mit der sich ihre Zelllumina mit Wasser füllten. Hieraus und aus der ungemainen Grösse der Blasen, die an Probestückchen von ihnen in ihren Zellen bei der Schwefelsäureprobe auftraten, musste ich schliessen, dass ihre Lumina grosse Mengen von Luft enthielten, die durch die Membran eingedrungen waren. Es war also besonders interessant, zu erfahren, ob diese Blätter bei der Torricelli-Probe trotzdem luftdicht schlossen. Das eine dieser Blätter gehörte sogar zu denen, die auf einen Ueberdruck von mehreren Atmosphären geprüft wurden und demselben, wie gesagt, erfolgreich widerstanden.

Bisher ist nun bei der Besprechung dieses Versuchsmodus immer nur an das Verhalten der trockenen Membranen gedacht worden. Mit einer kleinen Abänderung der Einrichtung gelingt es aber leicht, auch die Durchlässigkeit der imbibirten Membranen zu erproben.

Benetzt man nämlich ein Moosblatt, das sich während langer Zeit als luftundurchdringlich erwiesen hat, während der Torricelli-Probe mit einem Wassertropfen, so kann man wahrnehmen, dass nach einiger Zeit die Quecksilbersäule im Rohre gefallen ist, nach der Verdunstung dieses Wassers aber (abgesehen von den Schwankungen des Luftdruckes und der Temperatur) ihren Stand wieder vollkommen behauptet. Dieser Versuch lässt sich mehrmals hintereinander mit demselben Resultate wiederholen. Das besagte Ergebniss gestattet a priori zwei verschiedene Auslegungen. Entweder ist durch die imbibirte Membran Luft eingedrungen oder die Substanz, die das Quecksilberniveau herabgedrückt hat, war Wasserdampf, der durch den porösen Gipspfropf eingetreten ist, nachdem das Wasser in flüssiger oder dampfförmiger Gestalt durch das Blatt hindurch an ihn gelangt ist. Eine Entscheidung hierüber ist bequem zu erlangen. Die Versuchsrohre wurden zu diesem Zweck von Neuem mit Quecksilber gefüllt und wie vorher aufgestellt, nachdem jedoch unter dem Gipspfropf in das Innere des Rohres Stückchen trockenen Chlorcalciums oder Bäuschchen von Filtrirpapier mit weissem Pulver von Phosphorpentoxyd eingebracht waren. Da diese Substanzen den Wasserdampf absorbiren, so musste, falls dieser die Ursache des Sinkens der Quecksilbersäule

gewesen war, dieses Fallen unterbleiben, wenn auch dieselben Blätter von neuem wiederholt mit Wasser benetzt wurden. In der That behauptete die Quecksilbersäule nunmehr ihren Stand. Zuletzt sah man über dem Quecksilber in den Chlorcalciumröhren eine klare Flüssigkeitsschicht mit concavem Meniscus. Somit gewähren auch die imbibirten Mniumblätter (selbst in todttem Zustande) einen luftdichten Abschluss.¹⁾

3. Die Apparate für die Luftpumpenprobe.

Der Apparat für die Luftpumpenversuche ist z. Th. bereits in einem Referat: „Ueber Auftreten und Wirkungen negativer Flüssigkeitsdrucke in Pflanzenzellen“ (Physikalische Zeitschr. 1901, pag. 493 bis 496) skizzirt worden. Er hat mir schon vom Jahre 1899 an zu der Mehrzahl der Experimente gedient, die meinen Mittheilungen in den Ber. der deutsch. bot. Ges. zu Grunde gelegen haben und sich auf das Verhalten von Geweben bei verringertem Luftdruck bezogen. Da er in einer botanischen Zeitschrift noch nicht beschrieben ist, so sei er hier ausführlicher besprochen.

Fig. 1 Taf. V stellt ein Paar durch Druckschlauch verbundener gläserner Doppelkugeln dar, die durch eine Quecksilberluftpumpe möglichst evacuirt wurden und beim Experimentiren stets in offener Verbindung mit dem Trockengefäss und der festen Pumpenkugel blieben. Dieser gesamte evacuirt Raum fasste 5,2 Liter.

a) Wir betrachten zuerst den Fall, wo ein Gewebe, das völlig flüssigkeitserfüllt war, im Vacuum²⁾ ausgetrocknet werden sollte. Es wurde zu diesem Zwecke entweder in das flache Gefässchen gebracht, das sammt einem Theil seines Anschlussrohres in Fig. 2 von oben und in Fig. 3 von der schmalen Seite abgebildet ist, oder in das knieförmig gebogene Rohr, das mit dem ganzen eingeschliffenen Anschlussrohr in Fig. 4 dargestellt und ausserdem in verkleinertem Maassstabe in Fig. 1 rechts in Verbindung mit dem Kugelapparat zu sehen ist. Einschliesslich der Bohrung des eingeschliffenen Rohres bis zum Anschlusshahn fasste das erste Gefässchen 0,1 ccm, das zweite 1,7 ccm. Da sich diese geringen Luftmengen beim Anschluss der Gefässchen an den Kugelapparat in dem grossen, bis auf 1 mm oder

1) Nach diesen Ergebnissen gewinnt wohl auch die Ansicht Nawaschin's über die Ursache der Sporenausschleuderung bei den Torfmoosen (s. Flora 1897 Bd. 83 pag. 151 ff.) an Wahrscheinlichkeit.

2) Der Ausdruck „Vacuum“ möge der Kürze halber im Folgenden gestattet sein, obwohl der evacuirt Raum natürlich nie eine wirkliche Luftleere darstellt, sondern nur sehr luftverdünnt ist.

Bruchtheile desselben verdünnten Raum von 5200 ccm vertheilten, so konnte der Luftdruck, der auf den Probeobjecten innerhalb jener Gefässchen während der Austrocknung lastete, unbedenklich vernachlässigt werden. Nöthigenfalls wurde während des Austrocknens nachgepumpt. Bisweilen wurde auch das Gefässchen Fig. 2 und 3 ohne das eingeschliffene Rohr oder der ganze kleine Apparat der Fig. 4 durch einen kurzen Druckschlauch direct mit einer Wasserluftpumpe verbunden, die bei einem Wasserleitungsdruck von 3 Atmosphären den Druck in den bezeichneten, die Objecte enthaltenden Rezipienten binnen einigen Secunden auf wenige Millimeter herabdrückte. Um sicher zu gehen, dass die Austrocknung der Objecte in diesem Falle erst nach Erreichung des Luftdruckminimums einsetzte, waren die Pflanzengewebe in den Rezipienten mit einem reichlichen Quantum Flüssigkeit zusammen eingebracht worden, welche sie anfangs ganz einhüllte. Die Austrocknung konnte somit erst beginnen, nachdem diese Flüssigkeit (Wasser oder absoluter Alkohol) völlig verdampft war.

b) Kam es darauf an, die im „Vacuum“ ausgetrockneten Gewebe von neuem mit Wasser zu behandeln, ehe sie mit der freien Atmosphäre in Berührung gekommen waren, ehe also ihre luftleeren Zellräume Luft aus derselben aufnehmen konnten, so standen hierzu vier verschiedene Wege offen.

α) Waren die Rezipienten an die Wasserluftpumpe angeschlossen gewesen, so wurde nach völliger Austrocknung der Probestücke einfach der Wasserleitungshahn geschlossen, während das Abflussrohr der Pumpe in Wasser tauchte. Selbstverständlich trieb nun der atmosphärische Luftdruck das Wasser augenblicklich durch den Hohlkörper der Wasserluftpumpe in den Rezipienten hinein, und da die Pflanzenobjecte mit Stanniol beschwert am Grunde desselben verblieben, so wurden sie sofort von Wasser umhüllt.

β) Waren dieselben Rezipienten dagegen an das Vacuum des Kugelapparates angeschlossen gewesen, so wurden sie nach dem Zudrehen ihres Anschlusshahnes (*u* Fig. 4) in ein Gefäss mit Wasser getaucht und unter Wasser von dem Kugelapparat abgezogen.

γ) Bei einer ferneren Versuchsreihe wurde das Gefässchen benutzt, das in Fig. 5 dargestellt ist. Die Abbildung zeigt links wieder ein flaches Kämmerchen *K*. An dieses ist aber ein rechtwinklig gebogenes Glasröhrchen angeschmolzen, das sich durch einen eingeschliffenen Hahn *x* schliessen lässt und oben trichterförmig erweitert ist. In diese Erweiterung passt luftdicht ein Glasstöpsel. Diese Erweiterung war sammt dem benachbarten Rohrstück bis zum Hahn *x* beim Ver-

suche mit Wasser gefüllt, jedoch so, dass unter dem Glasstöpsel noch ein kleiner Luftraum z frei blieb. Die Probeobjecte waren wasser-gefüllt in das trockene Kämmerchen gebracht und mit diesem an das Vacuum des Kugelapparates angeschlossen worden. Wurde nun nach ihrer Austrocknung der Anschlusshahn u zum Kugelapparat geschlossen, dagegen der Hahn x des Trichterrohres aufgedreht, so trieb der Druck des Luftraumes z unter dem Stöpsel das Wasser des Trichterrohres in das Kämmerchen zu den Objecten hinüber. Die treibende Kraft konnte durch Abmessung des Luftraumes z regulirt werden.

Damit nun beim Oeffnen des Hahnes x nicht etwa aus seiner Bohrung Luft nach den Probeobjecten getrieben wurde, ehe das Wasser an sie gelangte, musste dafür gesorgt sein, dass auch diese Bohrung vor Beginn des Versuches mit Wasser gefüllt war. Dies wurde auf folgende einfache Weise erreicht. Ehe die Pflanzengewebe in das Kämmerchen K eingeführt waren, wurde durch den oberen Trichter des kleinen Apparates Wasser eingegossen, bis es durch das Mündungsrohr des Kämmerchens ablief, und dann der Hahn x geschlossen, während der Apparat bis oben mit Wasser gefüllt war. Durch Anschluss des Kämmerchens K an die Wasserluftpumpe konnte darauf das Wasser aus dem Kämmerchen und seinem bis zum Hahn x reichen- den Ansatzröhrchen rasch herausgesogen werden. Hierauf wurden die Objecte in den Raum K eingebracht und innerhalb desselben an den Kugelapparat angeschlossen. Somit konnte der Versuch beginnen.

δ) Bei der letzten Versuchsanordnung gelangten die Pflanzenobjecte innerhalb des Knierohrs (Fig. 4) in Wasser, das sich von vorn- herein im Fusse (f Fig. 4) desselben befand. Hierbei waren sie anfänglich im Grübchen g (Fig. 4) zum Austrocknen untergebracht und wurden nach Beendigung desselben durch einen Stoss in das Wasser im „Fusse“ des Rezipienten befördert, wo sie sofort untersanken, da sie durch Stanniol beschwert worden waren. Die Stanniolstücke waren bei Moosblättern oder -ästchen oder bei Farnsori um ein Ende derselben mehrfach fest umgelegt. Kleine Objecte wie einzelne Farnannuli oder Selaginella-Klappen wurden dagegen in feinmaschige Tüllsäckchen eingehüllt, die zum Theil von Stanniol umfasst waren.

Bei den Versuchen dieser Art kam mir der Umstand zu statten, dass luftfreies Wasser selbst bei minimalem Luftdruck nicht zum Kochen kommt, sondern nur an der freien Oberfläche verdampft. Infolge dessen hatten z. B. Sori von Polypodium und Sporangien von Selaginella genügend Zeit, um im Grübchen g den ganzen Abschleuderungsprocess der Sporen zu vollziehen und ihr Wasser völlig ab-

zugeben, ohne dass dieser Vorgang durch Aufwallen des Wassers im „Fusse“ beeinträchtigt worden wäre. Ebenso gelang bei diesem Verfahren auch das völlige Austrocknen von Moosblättern im Grübchen, wenigstens wenn sie mit Alkohol durchtränkt waren. Obwohl bei diesen Versuchen der Anschlusshahn *u* zum Kugelapparat meist ganz offen gehalten wurde, so blieb doch noch Wasser genug im Fusse des Knierohres übrig, um die trockenen Objecte, nachdem sie durch einen Stoss in den Fuss des Gefässchens befördert worden waren, ganz einzuhüllen. Bisweilen musste jener Hahn allerdings vorübergehend geschlossen werden, wenn nämlich das Wasser im Knierohr an seiner Oberfläche zu gefrieren begann. Denn diese Eisdecke, welche Dampfbläschen einschloss, veranlasste oft ein starkes Stossen des Wassers, indem sie infolge von Dampfbildung unter ihr plötzlich aufwärts getrieben wurde. Beim Schmelzen derselben kam es dann nicht selten vor, dass die Objecte im Grübchen vorzeitig benetzt wurden. Daher wurde, sobald die Eisbildung begann, bei geschlossenem Hahn möglichst für Erwärmung des Wassers (bezw. des Kniegefässchens) Sorge getragen und erst nach einiger Zeit der Anschluss an das Vacuum wieder hergestellt.

Die geschilderte Einrichtung konnte nun sowohl benutzt werden, wenn die erneute Imbibition unter atmosphärischem Druck stattfinden, als wenn sie sich hauptsächlich in der „Luftleere“ vollziehen sollte. Im ersteren Fall wurde das Knierohr abgezogen, sobald die ausgetrockneten Gewebe in seinem Fussende von Wasser umhüllt waren. In letzterem Falle blieb das Kniegefäss, nach dem Einwerfen der Objecte in das Wasser an seinem Grunde, an den Kugelapparat angeschlossen, wie vorher, und zwar so lange, als die Imbibition innerhalb der „Luftleere“ dauern sollte. Dabei war je nach der Menge des noch vorhandenen flüssigen Wassers der Hahn *u* (Fig. 4), der zum Kugelapparat führt, ganz oder halb offen oder geschlossen. Es hat übrigens gar kein Bedenken, diesen Hahn ganz abzustellen, auch wenn man wünscht, dass die Imbibition unter möglichst geringem äusserem Druck vor sich gehe. Allerdings lastet ja auf dem Wasser im Kniegefäss, wenn es mit dem Trockengefäss der Luftpumpe nicht in Verbindung steht, der volle der jeweiligen Temperatur entsprechende Dampfdruck. Ganz derselbe Druck kommt aber auch im Innern der Zellräume zur Wirkung, auf deren Wasserfüllung es bei der Imbibition ja vornehmlich ankommt. Von einem äusseren Ueberdruck des Wasserdampfes kann also auch bei geschlossenem Hahn *u* nicht die Rede sein.

c) Der Apparat Fig. 4 konnte in Verbindung mit der Quecksilber-

oder der Wasserluftpumpe auch in anderer Weise benutzt werden, um direct die Luftdurchlässigkeit imbibirter Membranen zu prüfen. Hierzu wurden die natürlichen trockenen Objecte von Anfang an mit Wasser in den Fuss *f* des Knierohrs anstatt ins Grübchen *g* gebracht. War ihre Membran in feuchtem Zustande durchlässig, so hatte nach dem Oeffnen des Hahnes *u* die in den Zellräumen eingeschlossene Luft Gelegenheit, ins Vacuum zu entweichen. Allerdings musste hierbei dieser Hahn anfangs nur wenig aufgedreht werden, da sonst das Wasser durch die Luft- und Dampfblasenentwicklung sehr rasch in den Kugelapparat hinübergerissen worden wäre. Nach einiger Zeit konnte der Hahn aber mehr und mehr und endlich ganz offen gestellt werden. Wenn sich nun nach dem Abziehen des Kniegefässes in freier Luft die Objecte auffällig rasch mit Wasser durchtränkten, derart, dass sich ihre Zelllumina in erheblich kürzerer Zeit als gewöhnlich völlig mit Flüssigkeit füllten, so war man wohl berechtigt, auf beträchtliche Luftdurchlässigkeit ihrer feuchten Zellhäute zu schliessen.

Als Belege für die Brauchbarkeit der „Luftpumpenmethode“ und zum Vergleich mit später mitzutheilenden Resultaten seien hier einige Beispiele nochmals angeführt, über die ich früher gelegentlich kurz berichtet habe.¹⁾

Beispiel für das Verfahren b β (pag. 115). Nachweis der Luftdurchlässigkeit der trockenen Membranen von Holunder- und Sonnenrosenmark. — Aus diesjährigem und älterem Mark von *Helianthus annuus* sowie aus dem Mark eines einjährigen, im Jahre 1900 geschnittenen Zweiges von *Sambucus nigra* wurden Würfel von 5 mm Kantenlänge hergerichtet und trocken im Grunde des Knierohrs für eine bis mehrere Stunden an den Kugelapparat der Fig. 1 angeschlossen. Darauf wurde das Gefässchen unter Wasser abgezogen. Die vorher schneeweissen Markprismen waren nun ganz kurze Zeit nachher grösstentheils durchscheinend geworden. Dass Luft aus den Zellen entwichen war, gab sich bei *Helianthus* auch dadurch zu erkennen, dass die Prismen namentlich an den Flächen stark eingedrückt waren. Nach elastischer Ausdehnung der Wandungen waren die Zellen aber auch schon mit Wasser erfüllt. Bei den Holundermarkstücken dauerte die volle Wasserfüllung der innersten Lumina etwas länger, doch war sie bereits nach 2—3 Stunden erreicht, während sie sonst einen Zeitraum von Tagen beansprucht.

Beispiel für das Verfahren c) (pag. 117). Nachweis der Luftdurchlässigkeit imbibirter Membranen des

1) Ber. d. deutschen bot. Ges. 1900 Bd. XVIII pag. 279—284.

fibrösen Gewebes von *Amaryllis*- und *Fritillaria*-Antheren. Reife Antheren waren in geschlossenem Zustande aus offenen Blüthen entnommen und, um ihr Aufspringen und Schrumpfen zu hindern, in absoluten Alkohol eingelegt worden. Sie sprangen auch später kaum auf und contrahirten sich wenig, als sie aus Alkohol in die Luftleere übertragen und dort ausgetrocknet wurden. Wenn man die trockenen Objecte nunmehr in freier Luft in Wasser tauchte, so bedurfte es eines bis mehrerer Tage, um ihre Lumina zu füllen. Wurden sie statt dessen aber, im Wasser des Knierohres liegend, etwa 3—5 Minuten lang dem „Vacuum“ und darauf wieder dem vollen Luftdrucke ausgesetzt, so waren ihre sämtlichen Zellräume bereits nach einigen (höchstens 30) Minuten ganz und gar flüssigkeitsgefüllt. Zudem gab sich auch hier wie im vorigen Beispiel bei *Helianthus* an einer starken Formänderung der Antheren zu erkennen, dass die Luft aus ihren Zellräumen grösstentheils entwichen war. Denn die bis dahin geschlossen gebliebenen Antherenfächer öffneten sich, sobald der Luftdruck auf sie einwirkte, plötzlich sehr weit, indem ihre Klappen stark nach aussen gedrückt wurden. Offenbar waren ihre fibrösen Elemente durch den Luftdruck in derselben Weise zusammengepresst und deformirt worden, wie dies sonst durch die Cohäsion des Zellsaftes geschieht. Sobald hierauf mehr Wasser in diese Zellen eindringen konnte, ging die Bewegung der Klappen zurück, so dass die Fächer nach einer oder mehreren Minuten wieder geschlossen und die fibrösen Zellen luftfrei waren.

III. Ergebnisse der Versuche über die Durchlässigkeit der Membranen.

1. Nachweis der Durchlässigkeit von trockenen Zellhäuten aus Sporangien und Moosblättern durch die Schwefelsäureprobe.

Unter II 1 b α — γ pag. 115 ist über Beobachtungen berichtet worden, die sich auf die Zuverlässigkeit der „Schwefelsäureprobe“ beziehen und ergeben haben, dass die durch die Säure umhüllten Blasen in den Zellräumen stets sehr klein ausfielen, wenn die in Rede stehenden Gewebe sofort nach der Wasserentleerung und völligen Austrocknung der Zellen geprüft wurden. Hieran knüpften sich weitere Vergleichsversuche, wobei die Säure erst nach einer Pause von 5, 10, 20—60 Minuten oder von mehreren Stunden einwirkte. Bei den Annuli von *Polypodium* und *Scolopendrium*, sowie bei den grösseren¹⁾

1) Gemeint sind hiermit die beim Schleuderprocess activ betheiligten dickwandigeren Elemente, deren Wände nach dem Schrumpfen während des Schnel-

Zellen der Klappen von Mikro- und Makrosporangien der *Selaginella* ergab sich ausnahmslos dasselbe Resultat. Je längere Zeit, innerhalb gewisser Grenzen, seit der Wasserentleerung der Lumina verflossen war, um so voluminöser zeigten sich die Restblasen nach Einwirkung der Säure. Dabei war es gleichgültig, ob die Sporangien zum ersten Male aufgesprungen, oder ob sie nach monate-, jahre- oder jahrzehntelangem Liegen in aufgesprungenem Zustande nach neuer Wasserfüllung wiederum ausgetrocknet waren. Auch verschlug es nichts, ob Stunden oder Tage nach der Wasserentleerung vergangen waren, wenn die Sporangien diese Zeit nur im „luftleeren“ Raume zugebracht hatten.

Hatte nach der Herstellung der leeren Zellräume der Aufenthalt in freier Luft eine Reihe von Stunden gedauert, so waren die Sporangien in ihrem Verhalten zur Schwefelsäure von solchen, die jahrelang aufbewahrt worden waren, nicht mehr zu unterscheiden. Die Blasen waren nicht allein gross, sondern schlüpften vielfach, von der quellenden Membran getrieben, „von selbst“ aus (vgl. Fig. 10 und 12). Betrug die Wartepause nur etwa 25 Minuten, so hatten die Blasen zwar bereits ein grösseres Volum als bei sofortiger Prüfung, sie blieben aber in den Zellräumen liegen und wichen erst bei einem Druck auf das Deckglas auseinander, wobei sie sich in der gequollenen Masse vertheilten.

Auch bei Blättern von *Mnium punctatum* und *cuspidatum*, die aus flüssigkeitsgefülltem Zustande im Vacuum ausgetrocknet waren, ohne zu schrumpfen, hatte ich wiederholt Gelegenheit zu entsprechenden Wahrnehmungen. Von diesen sei nur ein Beispiel angeführt. An einem Blatte von *M. punctatum*, das nach seinem Austrocknen im Vacuum zwei Stunden in demselben verweilt hatte, fand ich zwei Minuten nach seiner Uebertragung in die freie Luft in einem Probestück Blasen von 6—12 Mikromillimeter Durchmesser. An anderen Probestücken desselben Blattes¹⁾ maassen die Durchmesser der Gaskugeln nach 10 Minuten durchschnittlich etwa 15 Mikromillimeter, nach 20 Minuten waren sie auf 20—25, nach 30 Minuten bereits auf 25—30 μ angewachsen, d. h. ihr Volum betrug jetzt schon mehr als das 20fache der erstgemessenen. An vier Probe-

lens der Gewebe elastisch zurückspringen, und nicht die Randzellen, deren Aussenhaut eingefaltet bleibt. In den letzteren sind die Lumina zu sehr verengt, um grössere Luftmengen aufzunehmen, daher fallen bei ihnen die Unterschiede in der Blasengrösse nicht so deutlich auf.

1) Alle waren aus dem Mittelfelde mit grossen Zellen entnommen.

stücken aus einem anderen Blatte fand ich nach zwei Minuten „kleine Bläschen“, nach 40 Minuten Kugelblasen von 30, nach einer Stunde solche von 35—40, nach sechs Stunden Kugeln bis zu 50 Mikromillimeter Durchmesser.

Nach diesen Ergebnissen ist doch schwer abzustreiten, dass die betreffenden Zellen nach der Wasserentziehung im luftleeren Raum anfangs nur Spuren von Luft beherbergt haben, dass aber durch ihre trockene Membran hindurch allmählich Luft eingedrungen ist. Dabei lasse ich es dahingestellt, ob dieses Gas genau die procentische Zusammensetzung der Atmosphäre hat oder einen grösseren Gehalt an Sauerstoff oder Stickstoff aufweist. Vorläufig mag die Bezeichnung „Luft“ für das Gas gestattet sein, selbst wenn es etwa nur aus O oder N bestehen sollte. Dass es vorwiegend Kohlensäure enthält, erscheint ausgeschlossen, denn sonst würde wohl seine Verdrängung durch alkalihaltiges Wasser erheblich rascher vor sich gehen.¹⁾

Es ist übrigens oben bereits angedeutet worden, dass die trockenen Moosblätter nur unter besonderen Umständen die besprochenen Resultate ergeben. Denn wie im Abschnitt II 1 auseinander gesetzt ist, werden ihre Zellen beim Schrumpfen meist derart zerknittert (vgl. Fig. 7), dass sie auch bei langem Verweilen in der Luft nur wenig Gas aus ihr aufzunehmen vermögen. Die in Schwefelsäure auftretenden Blasen sind daher in diesen Fällen nicht nur gleich nach der Wasserentleerung der Zellräume sehr klein, sondern sie weisen auch später nur geringe Grössen auf, wenn die Wandungen nicht vorher angefeuchtet worden sind (vgl. Fig. 13).

2. Versuche über die Luftdurchlässigkeit feuchter Membranen in Moosblättern.

Mehr Schwierigkeit als die trockenen Membranen bereiteten mir in unserer Frage die imbibirten Zellhäute. Zwar läuft bei den Mnium-Blättern, um zuerst von diesen zu sprechen, das Ergebniss der „Schwefelsäureprobe“ mit dem der einfachen „Wasserprobe“ stets parallel. Das heisst: wies die Schwefelsäure in einem Blatte oder Blattstück das Vorhandensein grosser Gasquanta in den Zellen desselben nach, so bedurfte es auch entsprechend langer Zeit, um an einem zweiten Probeabschnitt desselben Gewebes die Blasen durch Wasser aus den Zellen zu verdrängen; waren die Gaskugeln in der Säure dagegen sehr klein, so wurden die entsprechenden Zellen auch rasch mit

1) Vgl. Prantl, Mechanik des Rings am Farnsporangium. Ber. d. deutsch. bot. Ges. IV, 1886, pag. 45.

Wasser gefüllt — und umgekehrt. Sehr auffällig war das Verhalten der Moosblattzellen jedoch bei manchen Versuchen mit der Luftpumpe. Hauptsächlich um diese eigenartigen Ergebnisse in das rechte Licht zu setzen, habe ich auf pag. 118 zwei frühere Experimente an Mark- und Antherengewebe in diesen Bericht aufgenommen. Nach dem Ausfall derselben erwartete ich, dass auch die Moosblattzellen sich sehr rasch mit Wasser füllen würden, wenn sie, im „Vacuum“ ihres Saftes entleert, mit der Flüssigkeit wieder in Berührung kämen, ehe sie aus der Atmosphäre Luft aufnehmen konnten. Ich war daher nicht wenig überrascht, als sich oft gerade das Gegentheil herausstellte. Natürlich vermuthete ich zunächst verborgene Fehlerquellen und habe mich die Mühe nicht verdriessen lassen, diese Versuche immer wieder aufs Neue nach den verschiedenen Methoden zu wiederholen. Jedoch blieb das Resultat dasselbe.

Zunächst sei von jeder Versuchsreihe ein Beispiel oder ein Paar sich ergänzender aufgeführt.

a) Versuch nach dem Verfahren II, 3 b α pag. 115. Ein Aestchen von *Mnium cuspidatum*, das einem lebenden schwellenden Rasen entnommen, darnach aber zwei Tage lang in absoluten Alkohol eingelegt gewesen war, wurde, an einem Ende mit Stanniol beschwert, im Fusse des Kniegefässes Fig. 4, von Alkohol eingehüllt, an die Wasserluftpumpe angeschlossen und hiermit $1\frac{1}{4}$ Stunde lang evacuirt. Nach einigen Minuten war der beigegebene Alkohol völlig verdampft, und bald waren auch die Blätter trocken und ebenso stark verkrümmt und zerknittert, als wenn sie in freier Luft getrocknet wären. Als nach Ablauf der angegebenen Zeit der Hahn der Wasserleitung abgeschlossen wurde, war das Gefässchen durch den äusseren Luftdruck sofort bis auf einige kleine Blasen (oberhalb des Grübchens *g*) mit Wasser gefüllt. Da das Moosästchen aber infolge seiner Stanniolbeschwerung am Grunde des Knierohres liegen blieb, so kam es mit jenen Bläschen garnicht in Berührung. Um auch sonstigen Luftzutritt möglichst zu vermeiden, wurde das Kniegefäss zum Ueberfluss unter Wasser von dem eingeschliffenen Rohre abgezogen und das Aestchen zwei Minuten lang in diesem Wasser belassen, ehe es zur Untersuchung herausgenommen wurde. Trotzdem war ein nach einer weiteren Minute unter dem Mikroskop geprüftes (übrigens stets benetzt gebliebenes) Blatt ganz und gar voller Blasen, die die Zellumina ausfüllten. Nach fernerem zwei Minuten wurde ein anderes Blatt nach oberflächlichem Abtupfen des umgebenden Wassers mit Schwefelsäure behandelt. Es enthielt durchweg grosse Blasen von etwa 20 μ

Durchmesser, die beständig waren und bei künstlichem Druck ausstraten. 15 Minuten später erwies sich ein drittes Blatt noch etwa zur Hälfte mit Blasen gefüllt. Nach einer Stunde war an einem vierten Blatt noch etwa $\frac{1}{3}$ der Zellen mit grossen Blasen besetzt. (Man beachte, dass sich die natürlichen trockenen Blätter oft momentan mit Wasser gänzlich füllen.)

b) Versuch nach dem Verfahren β (pag. 115). Ein acht Tage vorher geprücktes Aestchen von *Mnium cuspidatum* war im Zimmer eingetrocknet, jedoch darnach zwei Tage lang in Wasser gelegt worden und wurde nun mit Wasser — nicht wie im vorigen Beispiel mit Alkohol — völlig erfüllt, nach Beschwerung mit Stanniol am Grunde des Kniegefässes Fig. 4 an den möglichst evacuirten Kugelapparat Fig. 1 angeschlossen. Darauf wurde sofort weiter gepumpt, bis das Quecksilber wieder klirrend anschlug und durch das Auslassventil kein Bläschen mehr entwich. Das Aestchen blieb nun eine Stunde in Verbindung mit dem „Vacuum“. Hierauf wurde das Knierohr unter Wasser abgezogen und darin umgekehrt, so dass der Mooszweig auf den Grund des grösseren Gefässes zu liegen kam. Nach sechs Minuten waren die vorher ausserordentlich zerknittert gewesenen Moosblättchen zum Theil flach gestreckt, wenn auch noch an den Rändern verbogen. Zwei Minuten später wurde unter Wasser eins derselben abgezupft und sofort auf dem Objectträger mit dem Mikroskop geprüft. Es war zum grössten Theil voll grosser Blasen. Auch an einem anderen Blatte kamen bei der Schwefelsäureprobe Kugelblasen von erheblichem Volum zum Vorschein, die bei künstlichem Druck aus den Zellen ins Freie traten, ohne ihre Grösse zu verringern. Eine Viertelstunde später wurden drei neue Blätter in Wasser untersucht. Bei ihnen waren bezw. etwa $\frac{1}{2}$, $\frac{1}{3}$ und $\frac{3}{4}$ ihrer Zellen noch blasenhaltig. Nach $2\frac{1}{2}$ Stunden fand ich von neun Blättern noch drei zum grösseren Theil mit Blasen besetzt. (Siehe die Schlussbemerkung zu a, diese Seite oben.)

c) Versuche nach der Methode γ (pag. 115).

a) Ein Blatt von *Mnium punctatum*, das einem im Jahre 1899 gesammelten Rasen entstammte, der seitdem ohne Pressung trocken aufbewahrt worden war, wurde in Wasser eingelegt und darauf, nachdem es unter dem Mikroskop durchaus flüssigkeitsgefüllt befunden war, im Kämmerchen *k* des Apparates Fig. 5 an die möglichste Luftleere des Kugelapparates Fig. 1 angeschlossen. Dies geschah für die Dauer von sechs Stunden. Zu Anfang dieser Zeit war sofort nach dem Anschluss des Kämmerchens nachgepumpt worden, bis keine

Bläschen mehr durch das Pumpenventil entweichen. Ebenso wurde auch kurz vor dem Ablauf dieses Zeitraums constatirt, dass das Quecksilber nach einigen Pumpenzügen wieder klirrend anschlug. Nachdem dem Blatte nun in der früher geschilderten Weise Wasser aus dem Trichterrohr zugeleitet war, verblieb es, von diesem Wasser umhüllt, noch 12 Minuten lang im Kämmerchen *k*. Darauf wurde dieses unter Wasser abgezogen und das Blatt nach dem Abnehmen des Stöpsels vom Trichterrohr, von diesem aus, ebenfalls unter Wasser hinausgeblasen. Trotz all dieser Vorsichtsmaassregeln zeigte es sich bei der Besichtigung mit dem Mikroskop von oben bis unten, Zelle für Zelle, mit grossen Blasen gespickt. Selbst nach 20stündigem Verweilen in Wasser war es von diesen erst etwa zur Hälfte befreit.

β) Ein anderer Versuch wurde mit Perichaetialblättern von *Mnium cuspidatum* angestellt, die 1897 gesammelt, vor kurzem in Wasser eingeweicht und dann 2—3 Tage in absoluten Alkohol eingelegt gewesen waren. Sie kamen also im Kämmerchen *k* des Apparates Fig. 5 in alkoholgefülltem Zustande zur Verwendung. Hierin verblieben sie zwei Stunden und wurden dann in ähnlicher Weise behandelt, wie beim vorigen Versuche angegeben ist, nur war das Zeitmaass ein kürzeres. Eins der Blätter wurde vier Minuten nach dem Wasserzutritt mikroskopisch geprüft: es war bis auf einige Zellen an der Rippe und einige Zellgruppen im basalen Theil blasenfrei. Ein zweites Blatt erwies sich dagegen nach fünf Minuten noch zu $\frac{1}{3}$, nach 18 Minuten noch zu $\frac{1}{5}$ seines Gewebes blasenhaltig und war nach 40 Minuten noch nicht frei. Ein drittes Blatt enthielt nach 20 Minuten (vom Wasserzutritt an gerechnet) noch etwa in $\frac{1}{10}$ der Zellen Blasen.

Zur Controle wurden dieselben drei Blätter am nächsten Tage, nachdem sich ihre Zelllumina wieder gänzlich mit Wasser gefüllt hatten, an freier Luft von Neuem ausgetrocknet und dann nochmals mit Wasser behandelt. Diesmal war das erste Blatt nach zwei Minuten nahezu ganz blasenfrei, auch das zweite Blatt nach ungefähr drei Minuten. Im dritten Blatt war allerdings nach 40 Minuten noch $\frac{1}{6}$ der Zellen blasenhaltig.

d) Versuche nach dem Verfahren δ (pag. 116).

α) Ein Blatt von *Mnium punctatum* aus dem Jahre 1899, das erst einen Tag lang in Wasser völlig durchtränkt und dann wochenlang in absolutem Alkohol aufbewahrt worden ist, wird, in Stanniol gefasst und stark mit Alkohol benetzt, ins Grübchen *g* des Knierohres gebracht, während dasselbe in seinem Fusse *f* luftfreies Wasser enthält. Der Apparat ist also geradeso beschickt, wie es die Fig. 4 darstellt.

Nachdem derselbe an das Vacuum der Doppelkugeln angelegt ist, wird das Pumpen wieder aufgenommen und, soweit nöthig, fortgesetzt, bis keine Bläschen mehr durch das Quecksilberventil ins Freie befördert werden können. Der Anschlusshahn *u* blieb zunächst neun Minuten lang ganz offen, bis das Wasser im Knierohr an der Oberfläche gefror. Es gelang, das Eis durch Erwärmen des Gefässchens mit den Fingern aufzuthauen, ohne dass das Blatt im Grübchen benetzt wurde. Nun wurde der Hahn *u* von neuem geöffnet und nach weiteren vier Minuten das Blatt in das Wasser am Grunde des Gefässchens gestürzt. Es sank darin völlig unter. Nach kurzer Zeit wurde dann das Blatt aus dem abgezogenen Behälter durch einen kräftigen Stoss in ein Uhrglas mit Wasser befördert. Hierin zeigte es sich dem blossen Auge sofort ganz undurchsichtig. Unter dem Mikroskop bieten sämtliche Zellen bis auf ganz vereinzelte klare Gruppen Blasen, die an den Rand der Lumina heranreichen. Die Schwefelsäure ergibt an einem Probestück Kugelblasen, die ähnlich wie in Fig. 14 etwa die halbe Tangentialwandung bedecken. Der übrige Theil des Blattes ist nach $5\frac{1}{2}$ Stunden noch zu $\frac{1}{3}$ bis $\frac{1}{4}$ blasengefüllt.

β) Dasselbe Blatt (von dem nur ein Streifchen zur Schwefelsäureprobe abgenommen worden war) wurde in wassererfülltem Zustande nochmals zu demselben Versuche benutzt. Es war ja vorher nur deshalb aus Alkohol ausgetrocknet worden, um sicher zu gehen, dass es gänzlich flüssigkeitsleer war, wenn es in das Wasser des Kniegefässes gelangte. Da der Innenraum dieses Recipienten aber nicht allein aus dem Blatte, sondern auch aus dem Wasser an seinem Grunde Wasserdampf empfing, so konnte ich bei der angegebenen Anordnung nur auf eine beschränkte Austrocknung des Blattgewebes rechnen. Bei dem Versuche kam diesmal obendrein noch der Uebelstand hinzu, dass das Wasser bereits vier Minuten nach dem Anschluss an das „Vacuum“ der Doppelkugeln gefror, die Eisdecke durch Dampfblasen nach oben getrieben wurde und das Blatt im Grübchen beim Schmelzen benetzte. So musste die Austrocknung schon nach vier Minuten beendet und das Blatt in das Wasser im Fusse des Knierohres befördert werden. Dort liess sich schon mit der Lupe erkennen, dass der grössere Theil des Gewebes völlig klar geblieben, dagegen die am meisten exponirt gewesene Randpartie undurchsichtig-milchig geworden war. Nach dem Abziehen des Gefässchens wurde ein Stückchen aus diesem trüben Gewebe sofort mit Schwefelsäure untersucht. Diese ergab ein ähnliches Bild wie Fig. 14, also dasselbe Resultat

wie beim vorher erwähnten Versuche. Der übrige grössere Theil des Blattes wurde in Wasser belassen; er war nach drei Stunden noch nicht ganz frei von Blasen. — —

Was nun die Deutung dieser Versuchsergebnisse anbetrifft, so könnte man die Frage aufwerfen, ob nicht die lange Dauer der Wasserfüllung vielleicht dem Umstand zugeschrieben werden dürfe, dass die Membranen bei jenem Verfahren in überaus hohem Grade austrocknet und daher schwer benetzbar geworden wären. Dem widerspricht aber die Thatsache, dass sich die Moosblätter bei allen diesen Versuchen in kurzer Zeit wieder ausbreiten und zur ursprünglichen Form zurückkehren, wenn sie nach dem Austrocknen in Wasser kommen. Die schnelle Imbibition ihrer Wandungen ist daher kaum fraglich. Berücksichtigt man auch den Ausfall der Schwefelsäureprobe, so lässt sich nicht wohl anzweifeln, dass die bei den erwähnten Versuchen beobachteten Blasen gaserfüllte und nicht leere Räume darstellen.

Woher stammen aber nun diese Gasmengen? Wollte man sich, wenn auch ungern, der Ansicht zuneigen, sie müssten innerhalb des „Vacuums“ in den Lumina der trockenen Zellen schon vorhanden sein, vielleicht entbunden aus der Membran oder aus der Zellflüssigkeit, so steht dieser Auffassung die Thatsache im Wege, dass sich solche Gasquanta, wie früher auseinandergesetzt, durchaus nicht finden lassen, wenn man die Gewebe im trockenen Zustande aus dem „Vacuum“ in die Atmosphäre bringt und untersucht. (Vgl. pag. 119 f.)

Es ist schwierig, der Folgerung auszuweichen, dass die grossen Gasmengen in die anfangs fast leeren Zellräume erst nachträglich eingeströmt sind, und, da nach der eben erwähnten Erfahrung die trockenen Membranen nicht im Stande sind, momentan grosse Luftmengen durchtreten zu lassen, dass die imbibirten Membranen der Moosblätter zum Theil ungemein luftdurchlässig sind, ja die Luft viel leichter als Wasser ins Lumen eindringen lassen. Ich gestehe gern, dass diese Auffassung wenig Befriedigendes hat, namentlich da noch die Frage beantwortet werden soll, woher denn diese Luft stamme. Die Zellräume müssten dieselbe durch die feuchte Membran innerhalb des sogenannten Vacuums aufnehmen! Darf man vielleicht annehmen, dass die Moosblätter auch im „Vacuum“ noch ein beträchtliches Luftquantum durch Absorption an ihrer Oberfläche festhalten und dass dieses in die Zelllumina eindringt, sobald die Wandung Wasser aufnimmt? Ich wage nicht, diese Fragen bestimmt zu entscheiden, möchte aber noch eine Beobachtung erwähnen, die für die eben skiz-

zirte Auffassung spricht. Auch in freier Luft gelingt es nämlich oft, Zellen von Moosblättern, die nach Ausweis der Schwefelsäureprobe sehr gasarm sind, in kürzester Zeit in solche mit grossen Blasen umzuwandeln. Ich habe wiederholt Stücke von Blättern des *Mnium punctatum*, die wassererfüllt ins „Vacuum“ eingebracht, dort ihrer Flüssigkeit vollständig beraubt und aus dem „Vacuum“ dann in die freie Luft übertragen waren, Zelle für Zelle sofort mit grossen Blasen besetzt gefunden, wenn sie vorübergehend, etwa auf die Dauer von 20—30 Secunden, mit Wasser in Berührung gebracht waren. Nach dieser Benetzung brachte ich nämlich die Probestücke zur Entfernung des Wassers auf einige Secunden zwischen Löschkarton oder liess sie auf der Nadelspitze abtrocknen. Wenn ich sie unmittelbar hiernach mit Schwefelsäure prüfte und sie in Bezug auf die Grösse ihrer Blasen mit Stücken desselben Blattes verglich, die trocken geblieben waren, so war stets ein erheblicher Unterschied wahrzunehmen. Ja, es kam vor, dass Abschnitte eines Blattes nach der vorübergehenden Benetzung Blasen von der in Fig. 14 dargestellten Grösse aufwiesen, während die trockengebliebenen kaum zahlreichere und grössere Bläschen erkennen liessen als die Fig. 13. Offenbar hängen diese Differenzen auch mit dem Maasse der Zerknitterung zusammen, die im trockenen Blatt vorhanden ist, aber bei der Benetzung schwindet. Kann man diese Erscheinung wohl ungezwungener erklären, als dadurch, dass die Membran nach der Wasserzufuhr in die vorher luftarmen Zellräume sehr schnell hat Luft einströmen lassen?

3. Versuche über den Einfluss äusseren Ueberdruckes auf die Wasserfüllung von Zellräumen in Farn- und Selaginella-Sporangien.

Im Anschluss an die Beschreibung der Apparate zur Luftpumpenprobe sind früher (pag. 118) einige Beispiele angeführt worden, bei denen eine sehr beträchtliche Beschleunigung der Wasserdurchtränkung von Geweben eintrat, wenn diese künstlich luftarm gemacht waren. Im vorigen Abschnitt ist davon die Rede gewesen, dass und warum dieses Verfahren bei Moosblättern nicht gelungen ist. In den nachfolgenden Zeilen habe ich nun zu berichten, dass ich auch bei den Sporangien von Farnen und von Selaginella bisher nicht im Stande gewesen bin, einen erheblichen oder augenfälligen Unterschied in der Zeitdauer der Wasserfüllung der „activen“ Zellen gleichartiger Objecte zu finden, ob diese nun in möglichst luftleerem oder in natürlichem Zustande geprüft wurden. Dieses Ergebniss könnte als ein

sehr willkommener Beleg für die Ansicht gelten, dass jene Zellen auch im natürlichen Zustande schon annähernd luftleer sind, wenn dem die Schwefelsäureprobe nicht im Wege stände. Nach dem Ausfall derselben (vgl. pag. 119 f.) müssen wir uns aber wohl damit abfinden, dass die erwähnten Zellen im trockenen Zustande erhebliche Luftmengen enthalten.

Vielleicht lässt sich aber die Schlussfolgerung umkehren. Sollte das gleichmässige Verhalten der Probeobjecte in den beiden oben bezeichneten Fällen vielleicht im Gegentheil darauf beruhen, dass sie beide Male luftgefüllt gewesen sind? Dann müsste also (ähnlich wie nach dem Berichte des vorigen Abschnittes bei den Moosblättern) trotz aller Vorsichtsmaassregeln bei der Benetzung der Membranen Luft in das Zellinnere eingedrungen sein. Bei den Mnium-Blättern konnte ich Versuche anführen, die für eine sehr hohe Durchlässigkeit eines Theiles ihrer imbibirten Membranen sprechen (pag. 121 ff.). Entsprechende Beobachtungen an den Annuli von Polypodium und Scolopendrium, sowie den Klappen von Makro- und Mikrosporangien der Selaginella gaben jedoch keinen Anlass zu einem solchen Schlusse. Denn wenn ich Objecte dieser Art, die nach Ausweis der Schwefelsäureprobe sehr luftarm waren, eine Weile feucht hielt und dann erst der Säurewirkung unterwarf, so waren die Gasmengen in ihren Lumina nicht sonderlich von denen verschieden, die sich in trocken gebliebenen Zellen nachweisen liessen, welche ebenso lange wie jene (seit der Herstellung der Luftleere in ihnen) an der freien Luft gelegen hatten. Somit gehören auch die Versuchsergebnisse dieses Abschnittes zu denen, die noch weiterer Aufklärung bedürfen.

Bei dem Berichte über dieselben beschränke ich mich auf die Wiedergabe einiger Experimente an Selaginella, mit der Bemerkung, dass die Parallelversuche mit Polypodium und Scolopendrium keine wesentlich anderen Resultate ergeben haben. Ich sehe ferner von den Beobachtungen ab, bei denen die Luftarmuth der Zellen dadurch gesichert war, dass diese sofort nach ihrem Zurückschnellen oder nach der Entziehung ihres Füllwassers durch absoluten Alkohol zur Untersuchung kamen. Nur einige Versuche mit der Luftpumpe sollen nähere Erwähnung finden. Die erste Gruppe derselben bezieht sich auf den Fall, dass die Imbibition unter atmosphärischem Drucke stattfand; bei der zweiten musste sich die Wasserfüllung der Lumina zu meist innerhalb der Luftleere vollstrecken. Diesem Spezialberichte muss ich aber eine Bemerkung über die Zeitdauer der Wasserfüllung der Zellräume unter den gewöhnlichen Umständen vorausschicken.

Diese variirt sowohl bei den Farnannuli, wie bei den Selaginella-Sporangien innerhalb gewisser Grenzen. Bei einer grösseren Zahl gleichzeitig geprüfter Objecte sind ohne erkennbare Ursache einige erheblich früher blasenfrei als andere, ebenso wie an demselben Objecte einige Zellen den anderen in der Wasserfüllung vorausseilen und einzelne andere viel länger als die Mehrzahl blasenhaltig bleiben können. Man darf also bei jedem Organ nur von einer durchschnittlichen Dauer der Blasenverdrängung sprechen. Nach meinen Beobachtungen waren nun die Makrosporangienklappen von Selaginella im Ganzen nach etwa 15 Minuten, die Klappen der Mikrosporangien dagegen erst nach etwa 30—35 Minuten blasenfrei, während die Anuli von Polypodium und Scolopendrium hierzu nur etwa 8—10 Minuten bedurften. — Gehen wir nun zu den Versuchen über.

Versuch a. Sechs reife Makrosporangien, die vor dem Aufspringen in absoluten Alkohol eingelegt und darin geschlossen geblieben waren, wurden erst einige Stunden mit Wasser durchtränkt und dann in dem Knierohr Fig. 4 dem „Vacuum“ des Kugelapparates Fig. 1 ausgesetzt. Sie begannen schon nach fünf Minuten aufzuspringen und ihre Sporen abzuschnellen. Nach weiteren acht Minuten wurde das Kniegefässchen abgezogen und sofort mit Wasser gefüllt. Nach weiteren 12 Minuten war noch ein Theil der basalen „Kahnzellen“ blasenhaltig; erst 15 Minuten nach der Benetzung waren die Blasen alle verschwunden.

Bei einem ähnlichen Versuche, wobei schon früher aufgesprungene, aber mit Wasser wieder ganz durchtränkte Sporangien benutzt wurden, beanspruchten die Klappen der Makrosporangien wiederum etwa 15, diejenigen der Mikrosporangien etwa 30 Minuten.

Versuch b. Um den Zutritt der atmosphärischen Luft zu vermeiden, wurde das Verfahren δ (pag. 116) eingeschlagen. Es wurden nämlich drei Makro- und drei Mikrosporangien, die wasserdurchtränkt, aber noch nicht aufgesprungen waren, im Tüllsäckchen eingeschlossen, in das Grübchen g des Knierohres Fig. 4 gebracht, während der Fuss f desselben luftfreies Wasser enthielt. Dieses wurde nun mit dem Kugelapparat in Verbindung gesetzt, nachdem das Trockengefäss der Luftpumpe frisch mit Phosphorpentoxyd beschickt und alles möglichst sorgfältig evacuirt worden war. Schon nach drei Minuten begann das Abschleudern der Makrosporen, nach vier Minuten die Eisbildung an der Oberfläche des Wassers. Es gelang aber nach dem Aufthauen der Eisdecke, trotz wiederholter Erneuerung derselben, die Sporangien 20 Minuten lang im Grübchen trocken zu erhalten. Natürlich wurde

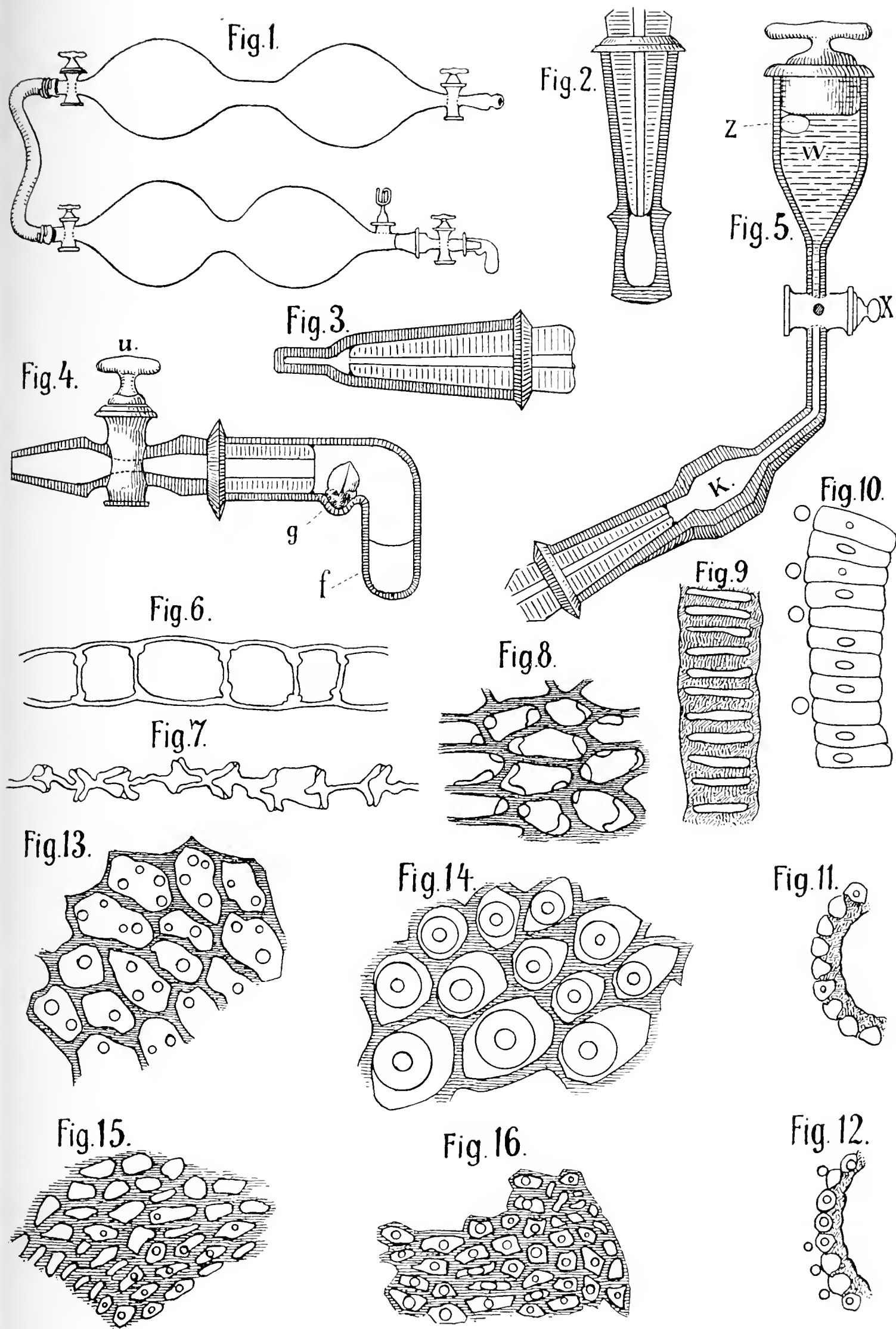
während dieser Zeit das Vacuum durch Nachpumpen möglichst aufrecht erhalten, derart, dass nur Bläschen von Stecknadelkopfgrösse das Auslassventil passirten. Nachdem das stanniolbeschwerte Säckchen mit den Sporangien auf den Grund des Wassers im Knierohr befördert war, wurde dieses abgezogen, mit Wasser aufgefüllt und in einem grösseren Wassergefäss umgekehrt, so dass das Säckchen auf den Boden desselben zu liegen kam. Die Blasenverdrängung nahm nun bei den Makrosporangien wieder 15, bei den Mikrosporangien etwa 35 Minuten in Anspruch.

Versuche c. Am bemerkenswerthesten war die Feststellung der Imbibitionsdauer bei verringertem Luftdruck nach dem pag. 117 besprochenen Verfahren. Einmal wurden acht bereits aufgesprungene, aber mit Wasser von Neuem ganz durchtränkte Makrosporangien in derselben Weise wie bei Versuch b 20 Minuten lang im Grübchen getrocknet. Sie verweilten aber darauf 14 Minuten lang innerhalb des Wassers im Knierohr, ehe der atmosphärische Luftdruck zugelassen wurde. Innerhalb der nächsten 2—3 Minuten wurden von den 16 Klappen 12 untersucht. Von diesen waren 10 ganz blasenfrei, zwei hatten noch 5 bzw. ca. 20 Blasen im „Kahn“. — Um dem Einwand zu entgehen, die Klappen dieses Versuches wären trotz des Ergebnisses b nicht ausgetrocknet gewesen, wurden ein anderes Mal wieder Sporangien verwendet, die vor dem Aufspringen in absoluten Alkohol gelegt und einige Stunden vor dem Versuche aus diesem in Wasser gebracht worden waren. Es waren 10 einzelne Mikrosporangien. Sie schnellten im Grübchen während 20 Minuten Austrocknens ihre Sporen ab und verweilten dann 18 Minuten in der „Luftleere“ des Knierohres im Wasser; die fernere Zeit verblieben sie unter dem Druck der Atmosphäre im Wasser. 25 Minuten nach Beginn der Benetzung wurde bereits die Hälfte aller Klappen blasenfrei gefunden. Nach weiteren fünf Minuten waren nur noch in drei Klappen Gruppen blasenhaltiger Zellen zu finden.

In keinem der erwähnten Versuche a, b und c war also eine wesentliche Aenderung der gewöhnlichen Imbibitionsdauer zu constatiren.

IV. Schlussergebniss.

a) Die Membran von Zellen der Farnannuli, Selaginellasporangien und Mniumblätter vermag das Eindringen von Luft (oder Bestandtheilen der Luft) in die Lumina im trockenen Zustande nicht zu verhindern und z. Th. wahrscheinlich noch weniger nach Befeuchtung.



THE
LIBRARY
OF THE
CONGRESS

b) Dass die trockenen Moosblattzellen trotzdem meist nur wenig Luft enthalten, selbst wenn ihr Protoplast abgestorben ist, beruht auf der starken Zerknitterung, die ihre Wände beim Wasserverlust erfahren.

c) Warum aber auch bei den Farn- und Selaginella-Sporangien die Blasenverdrängung und die Wasserfüllung ihrer „activen“ Zellen so rasch vor sich geht, trotzdem ihre Membranen nicht zerknittert bleiben, ist noch nicht ganz aufgeklärt.

d) Bei den *Mnium*-Blättern ist übrigens nur ein Theil der Membran jeder Zelle luftdurchlässig; der andere Theil widersteht sogar einem Ueberdruck von mehreren Atmosphären. Wahrscheinlich sind es die obere und die untere Tangentialwand der Blattzellen, die sich in dieser Beziehung verschieden verhalten. Ob sich bei den besprochenen Sporangien dieselbe Differenz findet, ist noch nicht constatirt.

Figurenerklärung zu Tafel V.

Figg. 1—5. Apparate zur Luftpumpenprobe, Fig. 1 stark verkleinert, Figg. 2—5 nahezu in natürlicher Grösse. Erklärung siehe im Text pag. 114—118.

Figg. 6 und 7 (150:1). Querschnitte durch ein trockenes Blattstück von *Mnium punctatum*; Fig. 7 in Kanadabalsam zerknittert geblieben; Fig. 6 in Wasser wieder entfaltet.

Fig. 8 (100:1). Trockenes Blattstück von *Mnium punctatum* in Flächenansicht, nach Wasserzusatz. Die bohnen- oder U-förmigen Blasen in den Ecken sind Lufträume.

Figg. 9—12 (130:1). Annuluszellen von *Scolopendrium officinarum*; in Figg. 9 und 10 von aussen, in Figg. 11 und 12 von der Seite gesehen; Ergebnisse der „Schwefelsäureprobe“; in Figg. 9 und 11 an frisch geschnellten, in Figg. 10 und 12 an längst geschnellten Sporangien. Bei den letzteren sind die Blasen zum Theil ausgetreten.

Figg. 13 und 14 (100:1). Blattstücke von *Mnium punctatum* in Flächenansicht nach der Schwefelsäureprobe. Fig. 13 Stück eines trockenen, im „Vacuum“ wasserentleerten Blattes mit einer oder mehreren kleinen Blasen in jeder Zelle. Fig. 14 ein luftreiches Blattstück mit je einer grossen Blase pro Zelle (die grösseren Kreise geben den Umfang der Blasen, die inneren den lichten Kern derselben an, wo keine totale Reflexion stattfindet). — Erklärung s. pag. 109 u. 121 ff.

Figg. 15 und 16 (130:1). Selaginella, Mikrosporangium, Zellen in Flächenansicht nach der Schwefelsäureprobe. Bei Fig. 15 war die Säure 30 Secunden nach dem Schnellen zugesetzt; sie gibt das Aussehen des Gewebes nach 15 Minuten wieder. Nur in einem Theil der Zellen sind noch kleine Blasen; auch die Umgebung des Objectes ist davon frei. Fig. 16 bezieht sich auf ein längst geschnelltes Sporangium, 25 Minuten nach dem Säurezusatz. Fast jede Zelle enthält noch eine Blase. (Auch die Umgebung wies übrigens viele Blasen auf, die ausgeschlüpft waren.)

Morphologische und biologische Bemerkungen.

Von
K. Goebel.

14. Weitere Studien über Regeneration.

Hierzu 6 Figuren im Text.

Verschiedene Veröffentlichungen aus jüngster Zeit zeigen, dass dem Studium der Regenerationerscheinungen grösseres Interesse zugewendet wird, als früher. Es mag deshalb gestattet sein, meinen vor einiger Zeit gegebenen Ausführungen¹⁾ einige Ergänzungen folgen zu lassen. Bedarf es doch noch zahlreicher Untersuchungen, ehe wir auch nur zu einer eingehenderen Fragestellung gelangen können.

Zunächst möge an die Beobachtungen über die Entwicklung der blattbürtigen Sprosse von *Bryophyllum crenatum* angeknüpft werden. Es zeigte sich, dass das Austreiben der Sprossanlagen, welche an den Blatträndern der embryonalen Blattanlage gebildet werden, herbeigeführt werden kann einerseits durch Unterbrechung der Leitbündel, andererseits durch Entfernung sämtlicher Sprossvegetationspunkte.²⁾

Daraus wurde geschlossen, dass das Unterbleiben des Austreibens der blattbürtigen Vegetationspunkte an der unverletzten Pflanze — wenn man will, deren Entwicklungshemmung — bedingt werde durch die Sprossvegetationspunkte, und dass diese Hemmung dadurch vermittelt werde, dass die Leitungsbahnen von den Sprossvegetationspunkten in erster Linie in Anspruch genommen werden. Ob es sich dabei handelt um eine längs der Leitungsbahnen stattfindende Reizleitung oder darum, dass die in den Leitungsbahnen strömenden Baustoffe von den Sprossvegetationspunkten stärker als von den blattbürtigen angezogen werden, blieb unentschieden. Die letztgenannte Annahme wurde als anschauliches Bild zunächst benützt. Es wird auch durch unten anzuführende Thatsachen nahe gelegt.

1. Wundreiz und Regeneration.

Eine von Wiesner aufgestellte Hypothese mag hier zunächst kurz besprochen werden. Sie geht aus von der Annahme, dass

1) Ueber Regeneration im Pflanzenreich. Biolog. Centralblatt Bd. XXII Nr. 13—17 (1902).

2) Betreffs der Entwicklungsanregung durch Unterdrückung der Wurzelbildung vgl. a. a. O.

zwischen dem Absterben bestimmter Theile (wie es bei Verletzungen stattfindet) und der Neubildung von Geweben bzw. Organen ein ursächlicher Zusammenhang bestehe in der Weise, dass die aus den verletzten Zellen hervorgehenden, in die benachbarten Gewebe übertretenden Stoffe die Umwandlung der Dauerzellen in Folgemeristemzellen bewirke. Diese Annahme erscheint plausibel, wo es sich um Neubildungen (Gewebewucherungen wie Callus, Kork u. s. w.) handelt, die in unmittelbarer Nähe der Wundfläche auftreten; für die Regenerationserscheinungen, welche erst weit von der Wundfläche auftreten (z. B. an abgeschnittenen Begoniablättern), scheint sie mir nicht anwendbar, weil hier wie in der oben genannten Arbeit nachzuweisen versucht wurde, nicht die Verwundung als solche, sondern die Unterbrechung des Zusammenhangs mit anderen Organen, speziell die Unterbrechung der Leitungsbahnen ausschlaggebend ist. Das schlagendste Beispiel dafür bietet die früher beschriebene Thatsache, dass Längswunden in Bryophyllumblättern das Austreiben der blattbürtigen Knospen nicht bewirken, wohl aber Querschnitte, bei denen die Unterbrechung der Leitungsbahnen eine viel stärkere ist. Nun handelt es sich bei Bryophyllum allerdings nicht um „Umwandlung der Dauerzellen in Folgemeristemzellen“, sondern um die Activirung schon vorhandener, aber normal ruhender Vegetationspunkte. Es soll indes unten nachgewiesen werden, dass die schon früher aufgestellte Behauptung, es lasse sich zwischen diesem Falle und dem der Activirung von Dauerzellen keine scharfe Grenze ziehen, sich experimentell weiter begründen lässt.

Dass es sich bei den an abgetrennten Pflanzentheilen stattfindenden Veränderungen — mögen sie nun als „Neubildungen“ oder sonstwie sich zeigen — hauptsächlich handelt um Folgen der Abtrennung, nicht der Verwundung, scheint mir auch aus dem Verhalten bewurzelter Bryophyllumblätter hervorzugehen. Wie a. a. O. dargelegt wurde, bewurzeln sich abgetrennte Bryophyllumblätter nicht¹⁾; die Bewurzelung ist vielmehr beschränkt auf die blattbürtigen Sprosse. Es gelang aber, an einigen Bryophyllumblättern eine Bewurzelung durch Entfernung aller Blattknospen herbeizuführen. Diese Blätter wuchsen — soweit sie nicht an der Basis Adventivsprosse erzeugten — im Verlaufe eines Jahres zu etwa der dreifachen Dicke der Blattfläche

1) Gegentheilige, selbst noch neuerdings in der Litteratur gemachte Angaben beruhen auf einem Irrthum, ebenso die, dass bei Begonia Rex „ein Einschneiden der Gefässbündel zur adventiven Knospenbildung erforderlich“ sei. Dies wird nur angewandt, um zahlreichere Adventivsprosse aus einem Blatt zu erhalten.

heran, was, wie der Vergleich zeigte, hauptsächlich auf einem ungemessen starken Wachsthum des Mesophylls beruhte. Ob auch Theilungen der Mesophyllzellen eintraten, bleibe dahingestellt. Im Blattstiel war das Cambium des Hauptleitbündels in Thätigkeit getreten und hatte namentlich den Holztheil bedeutend verstärkt. Dass diese Wachsthumerscheinungen am festsitzenden Blatte oder am abgetrennten, aber mit Knospen versehenen, unterbleiben, beruht offenbar auf dem Zusammenhang mit den übrigen Theilen, welcher bedingt, dass die Zellen nicht die Grösse (resp. Vermehrungsfähigkeit) erreichen, zu der sie bei genügender Nahrungszufuhr an und für sich gelangen könnten.

Einen analogen Fall hat Van Tieghem früher für die abgetrennten Kotyledonen von *Phaseolus multiflorus* beschrieben.¹⁾ Wir haben also beim „Wundreiz“ zweierlei auseinander zu halten: die Folgen der Continuitätstrennung und die Folgen der Verletzung. Der letztere Factor — den wir als Wundreiz im engeren Sinne bezeichnen können — lässt sich, wenigstens in manchen Fällen, auch ausscheiden. So — wie im Folgenden gezeigt werden soll — bei *Bryophyllum*. Das Austreiben der blattbürtigen Knospen lässt sich hier auch ohne Verletzung herbeiführen.

2) *Bryophyllum* und *Begonia*.

Es wurden *Bryophyllum*-pflanzen benützt, bei denen mehrere Sprosse in einem Topfe standen, um Controlexemplare zu haben, da, wie a. a. O. erwähnt, ein Austreiben der Blattknospen gelegentlich auch spontan eintritt, offenbar infolge von Störungen in den Leitungsbahnen oder in den Sprossvegetationspunkten.

Es wurden an zwei Pflanzen sämtliche Sprossvegetationspunkte eingegipst. Nach vier Wochen machte sich an einigen der untersten Blätter dieser Pflanzen das Austreiben der blattbürtigen Knospen bemerkbar, während es bei den Controlpflanzen unterblieb. Um festzustellen, ob die Endknospe etwa durch das Eingipsen gelitten hatte, wurde sie an der einen der beiden eingegipsten Pflanzen möglichst schonend von der Gipshülle befreit — sie wuchs weiter, die Blätter blieben aber an Grösse weit hinter den normalen zurück. Es hatte also eine Hemmung der Sprossvegetationspunkte genügt, um die blattbürtigen zur Entwicklung anzureizen; eine Verwundung fand

1) Ann. des sc. nat. 5. série, XII, 1873; hier gibt auch Wiesner (*Biologie der Pflanzen*, 2. Aufl. pag. 40) die Correlation mit anderen Theilen der Pflanze zu.

nicht statt.¹⁾ Man kann freilich annehmen, das Eingipsen habe die Sprossvegetationspunkte in einen krankhaften Zustand versetzt und die dabei gebildeten Stoffwechselprodukte haben das Austreiben der blattbürtigen Knospen angeregt. Diese Annahme lässt sich zunächst weder beweisen noch widerlegen, aber auch wenn man sie gelten lässt, würde sie nur die Uebermittlung des von den Spross-Vegetationspunkten auf die blattbürtigen ausgeübten Reizes betreffen, während die Wiesner'sche Annahme die Correlation zwischen den Vegetationspunkten ausser Betracht lässt. Eine solche Correlation findet aber auch, wie weitere Versuche zeigten, bei Begonia statt.

Erinnern wir uns zunächst der Verschiedenheit in der Anlegung der „Adventivknospen“ von Bryophyllum und von Begonia. Bei ersterer Pflanze sind die blattbürtigen Knospen schon von Anfang an vorhanden; sie gehen direct aus dem embryonalen Gewebe des Vegetationspunktes hervor. An den Begoniablättern sind keine Sprossvegetationspunkte angelegt, aber bestimmte Gewebestellen über den Blattnerven zu Neubildungen „disponirt“.²⁾ Diese Neubildungen, namentlich in Gestalt neuer Sprosse, treten bei manchen Begonia-Arten auf, wenn die Blätter abgeschnitten und feucht gehalten werden, ein Vorgang, welcher bekanntlich bei den als Blattpflanzen so viel gezogenen verschiedenen Formen von Begonia Rex ausgiebig zur Vermehrung derselben benutzt wird. Es gibt aber, wie a. a. O. pag. 427 näher ausgeführt ist, einige Begonia-Arten, bei welchen auf der Basis der Blätter an der unverletzten Pflanze Sprossbildung angegeben wird.

Die Frage lag deshalb nahe, ob es nicht auch bei Begonia Rex möglich sei, das Auftreten von „Adventivsprossen“ an den Blättern, so lange sie noch an der Sprossachse festsitzen, hervorzurufen.

Wenn dies der Fall wäre, so wäre damit einerseits die Uebereinstimmung mit dem scheinbar so verschiedenen Verhalten von Bryophyllum noch klarer nachgewiesen, andererseits musste es von Interesse sein, bei einer Begonia-Art ein Gestaltungsverhältniss künstlich hervorzurufen, welches bei anderen Arten „normal“ hervortritt.

1) Dass am basalen Theil der Pflanzen Seitensprossen entfernt wurden, ist, wie der Vergleich mit nicht eingegipsten Pflanzen zeigt, ohne Einfluss auf das Austreiben der Blattknospen.

2) Worin die Disposition besteht, ist nicht bekannt. Man kann annehmen, dass die betreffenden Zellen mehr „Keimplasma“ besitzen oder sich in günstigeren Ernährungsbedingungen befinden oder dass sonstige Strukturverhältnisse, z. B. die Beschaffenheit der Zellmembranen, sie zum Auswachsen geeigneter machen.

Bei *Bryophyllum* erfolgt das Austreiben der blattbürtigen Sprossanlagen, wie a. a. O. des Näheren ausgeführt ist, wenn entweder die Hauptleitungsbahnen unterbrochen (oder doch gestört) werden oder die Sprossvegetationspunkte entfernt oder die Wurzelbildung unterdrückt wurde.

Bei *Begonia* ist die Unterbrechung der Leitungsbahnen ohne rasch eintretende Schädigung des Blattes nicht so leicht auszuführen, wie bei *Bryophyllum*. Letztere Pflanze hat verhältnissmässig kleine, fleischige Blätter, *Begonia* solche mit grosser, viel dünnerer Blattspreite. Die Blattnerven halten diese ausgespannt; wenn man die stärkeren durchschneidet, bricht die Spreite leicht ab. Es wird zwar höchst wahrscheinlich leicht möglich sein, bei geeigneter Versuchsanstellung auch diese Schwierigkeit zu beseitigen, aber ein Blatt, an welchem die meisten Nerven durchschnitten sind, ist schliesslich von einem abgeschnittenen nicht sehr verschieden. Es wurde deshalb zunächst der zweite Weg versucht: Entfernung der Sprossvegetationspunkte. Geschieht dies, so werden zunächst die mit blossen Auge nicht sichtbaren ruhenden Knospen in Thätigkeit versetzt; entfernt man auch diese sobald sie austreiben, so treten vielfach „sprossbürtige „Adventivknospen“ auf. Auch diese wurden abgeschnitten und so gelang es, die Pflanze nach längerem Sträuben zur Bildung von Sprossen auf den Blättern zu bringen.¹⁾ Es erfolgte dies bei der einen Versuchspflanze 1½ Monate nach der Entknospung, bei der zweiten einen Monat später, die dritte war am widerspenstigsten. Erst nach mehr als drei Monaten zeigte sie Knospenbildung und zwar nicht an der Blattbasis, sondern an der Stelle, wo einer der stärkeren Nerven verwundet worden war.

Wahrscheinlich verhalten sich die verschiedenen Formen von *Begonia Rex* darin etwas verschieden, auch mögen individuelle Eigentümlichkeiten der einzelnen Pflanze in Betracht kommen, d. h. die Neigung, blattbürtige Sprosse zu bilden, mehr oder minder stark sein. Der Ort, an dem die Sprosse auftreten, war der, abgesehen von dem zuletzt erwähnten Falle, erwartete, d. h. derselbe, an welchem sie auch bei den abgeschnittenen Blättern sich finden. Wie die Abbildung (Fig. 1) zeigt, war die Sprossbildung bei allen Blättern der Versuchspflanze aufgetreten. An einem Blatt war ein Hauptnerv durchschnitten; oberhalb der Schnittstelle traten gleichfalls Knospen

1) Eine Wurzelbildung fand an diesen Adventivsprossen nicht statt, doch würde sie durch Feuchtigkeit etc. wohl leicht hervorzurufen sein. Die Sprossachse gestaltete sich schliesslich zu einem knollenförmigen Gebilde.

auf, ganz wie beim abgeschnittenen Blatt, eine Thatsache, welche zugleich zeigt, dass durch Unterbrechung der Leitungsbahnen Sprossbildung auch an festsitzenden Begoniablättern hervorgerufen werden kann, vorausgesetzt, dass die durch die Sprossvegetationspunkte ausgeübte Hemmung wegfällt. Höchst wahrscheinlich kann man übrigens, ebenso wie bei *Bryophyllum*, die Adventivsprossbildung auf den Blättern auch ohne Entfernung der Sprossvegetationspunkte (durch Eingipsen) hervorrufen. Die oben aufgeworfene Frage war also zu bejahen. Damit ist zugleich ein Anhaltspunkt gewonnen für die Be-

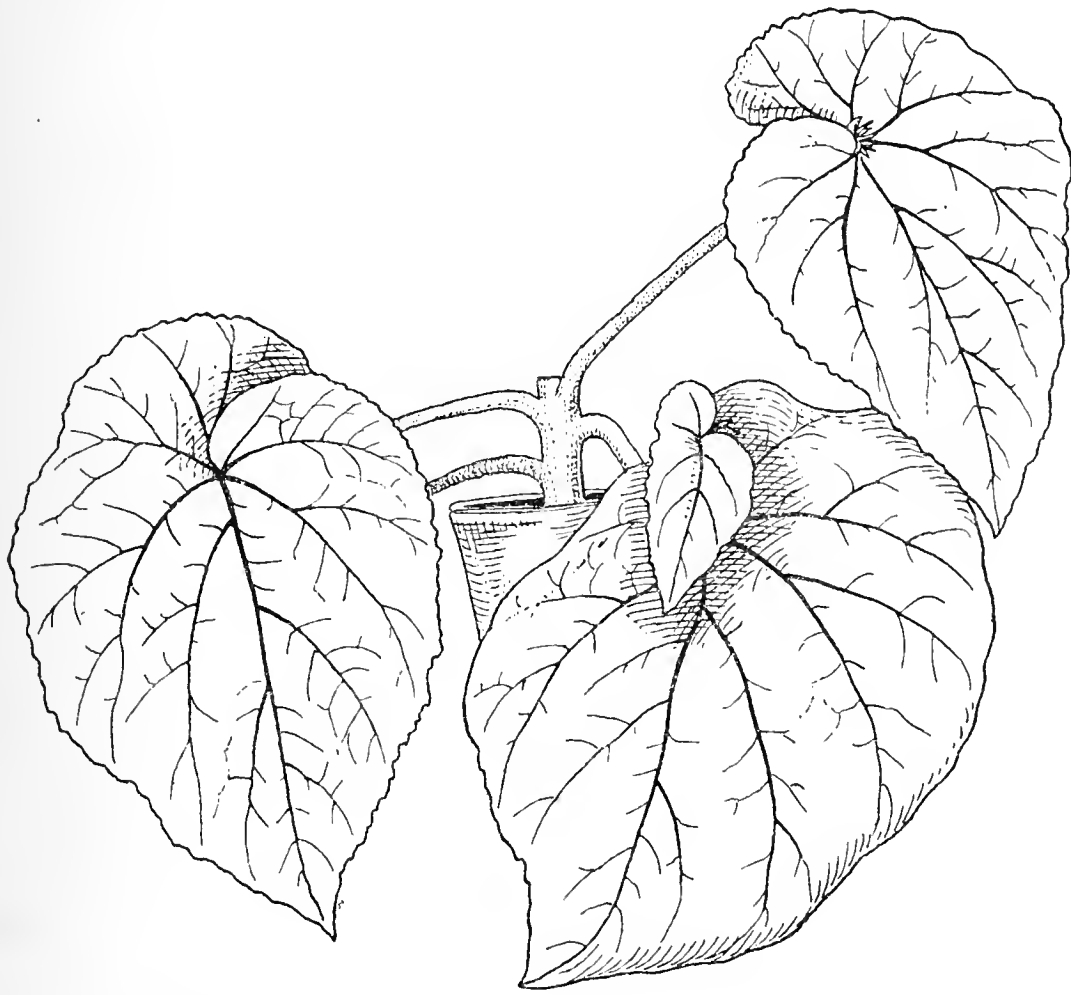


Fig. 1. *Begonia Rex* (stark verkleinert). Pflanze, bei welcher sämtliche Sprossvegetationspunkte entfernt wurden. Auf der Basis der Laubblätter sind Adventivsprosse aufgetreten, auf dem unten rechts befindlichen hat der kräftiger entwickelte Adventivspross ein Laubblatt entwickelt, auf dem oben rechts sind die Adventivknospen sichtbar, aber noch blattlos; auf dem Blatte links sind sie nicht sichtbar.

urtheilung der Factoren, welche bedingen, dass einerseits gelegentlich an alten Blättern unverletzter *Begonia Rex*-Pflanzen die Knospenbildung beobachtet wurde, andererseits für das Verhalten der Arten, resp. Formen, welche die Sprossbildung auf den Blättern als „normale“ Erscheinung zeigen. Wir werden auf Grund des oben mitgetheilten Versuchsergebnisses annehmen dürfen, dass in beiden Fällen die Verbindung der Blätter mit den Vegetationspunkten der Sprossachse eine von der gewöhnlichen abweichende war, sei es, dass die Spross-

vegetationspunkte so beschaffen waren, dass sie nicht mehr als stärkste Anziehungscentren für die Baumaterialien der Pflanze thätig waren, sei es, dass die Leitungsbahnen, die zu jenen führen, nicht normal functionirten. Der Fall liegt ganz ähnlich wie bei manchen Farnprothallien¹⁾: so lange diese jung sind, ist Theilungsgewebe nur am Vegetationspunkt vorhanden; dieses beherrscht sozusagen den übrigen Vegetationskörper. Werden sie älter und grösser, so tritt zunächst an der Basis der Einfluss des Vegetationspunktes nicht mehr hervor, es wachsen einzelne Zellen oder Zellgruppen zu neuen („adventiven“) Prothallien aus, ohne dass vorher Zellen abzustarben brauchen, wie dies nach der Wiesner'schen Hypothese anzunehmen wäre.

3. Streptocarpus.

In der früheren Abhandlung wurden (pag. 485) auch einige Versuche mit *Streptocarpus Wendlandi* erwähnt, welche hier zusammen mit anderen später ausgeführten etwas eingehender besprochen sein mögen.

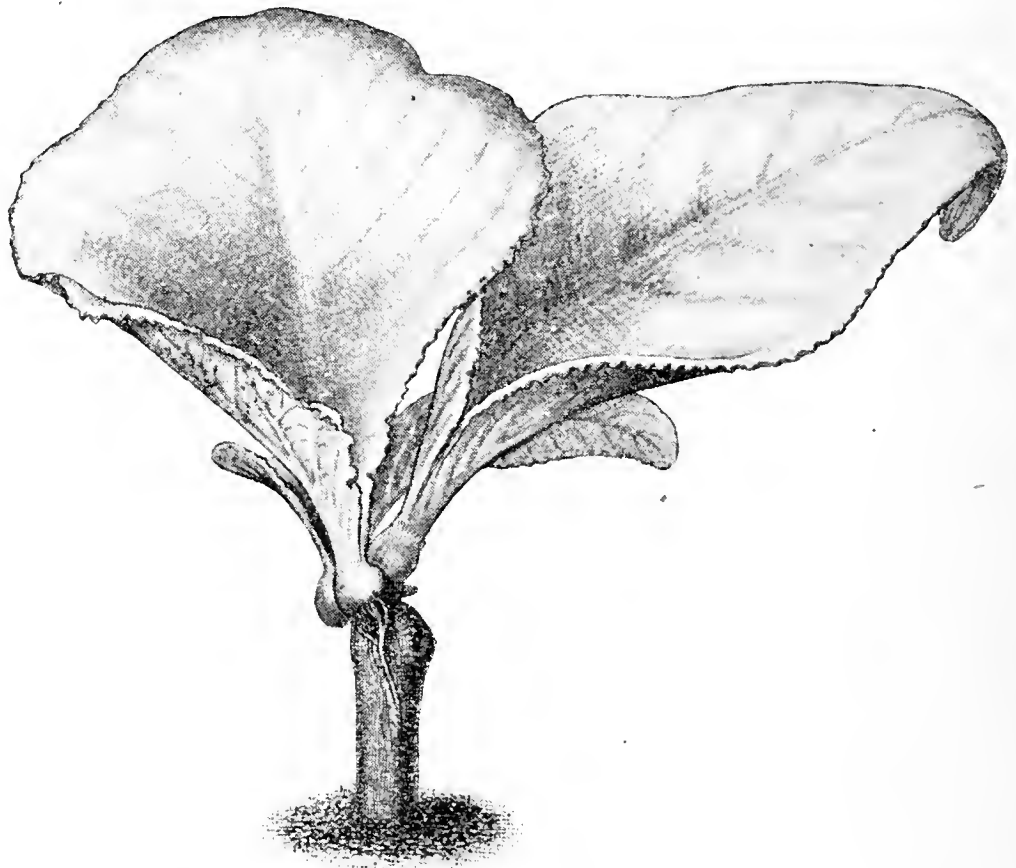


Fig. 2. *Streptocarpus Wendlandi* (auf $\frac{1}{2}$ verkleinert). Pflanze mit drei Adventivsprossen, welche infolge der Entfernung des Laubblattes entstanden sind.

Streptocarpus Wendlandi gehört bekanntlich zu den Arten von *Streptocarpus*, bei welchen die Entwicklung des vegetativen Sprosses sehr zurücktritt, indem ausser dem einen als mächtiges Laubblatt entwickelten Cotyledon keine weiteren Laubblätter auftreten. Die Keim-

1) Goebel, Organographie der Pflanzen I, pag. 41, 42.

sprossachse geht nach der Bildung der Cotyledonen, von denen einer früh zurückbleibt, sofort zur Inflorescenzbildung über, an welcher nur Hochblätter (manchmal mit Annäherung an die Laubblattform) sich ausbilden. Die Versuche wurden mit Pflanzen ausgeführt, welche ausser dem mächtig entwickelten Cotyledon auch schon eine Inflorescenz besaßen. Das Verhalten war ein verschiedenes, je nachdem das Laubblatt (der Cotyledon) oder ein Theil der Inflorescenz entfernt wurde.

Bei der in Fig. 2 abgebildeten Pflanze war die Inflorescenz ganz beseitigt worden, ausserdem auch das Laubblatt, mit Ausnahme seines untersten Randes. Dieser wuchs zunächst zu zwei Zipfeln aus, die aber später vertrockneten. Vorher hatten sich schon drei Adventivsprosse gebildet, welche in Fig. 2 fünf Monate nach der Operation dargestellt sind. Es ist nun ohne Weiteres ersichtlich, dass diese Adventivsprosse die Gestaltung der Keimpflanze von *Streptocarpus Wendlandi* der Hauptsache nach wiederholen. Wie dieses haben sie nur ein grosses (dem einen Cotyledon entsprechendes) Blatt. Dieses sass einem dicken „Stiel“ auf, aus dessen Basis Adventivwurzeln entsprangen. Ein zweites, dem verkümmerten Cotyledon entsprechendes Blatt war allerdings nicht mit Sicherheit nachzuweisen, da versäumt wurde, rechtzeitig junge Entwicklungsstadien zu untersuchen. Uebereinstimmung mit der Keimpflanze ist namentlich darin ausgesprochen, dass keine weiteren Laubblätter erzeugt wurden; auch die kurze sprossachse der Adventivsprosse glich ganz dem Hypocotyl.

Anders verhielten sich die Pflanzen, denen nicht das Blatt, sondern die jungen Inflorescenzen genommen wurden, die sich an der Basis der ersten Inflorescenz gegen die Blattfläche hin entwickeln. Diese Pflanzen machten eine Menge Adventivsprosse; die Basis der Inflorescenzen war dicht mit ihnen bedeckt. Es bieten die dicht gedrängten, theilweise mit einander verwachsenen Sprosse einen eigenthümlichen Anblick. Charakteristisch für sie ist, dass sie rasch zur Blüthe gelangen, im Gegensatz zu dem oben beschriebenen Verhalten der Pflanze, welcher nicht nur die Inflorescenz, sondern auch das Blatt genommen worden war. Im Uebrigen aber sind die Sprosse im Wesentlichen ebenso ausgestattet, wie die der erstgenannten Pflanze, nur dass das Laubblatt viel kleiner bleibt. Auch an von der Pflanze getrennten Blättern liess sich, freilich erst nach längerer Zeit, die Bildung von Adventivsprossen erzielen; einige der ausgelegten Blätter gingen auch, ohne sich zu bewurzeln, zu Grunde. An dem in Fig. 3 abgebildeten Blatte liess sich mit besonderer Deutlichkeit wahrnehmen,

wie die Anordnung der Neubildungen durch den Verlauf der Leitungsbahnen bedingt ist. An der Blattbasis war ein grösseres Stück theils herausgeschnitten, theils durch Fäulniss zu Grunde gegangen. Die Sprosse hatten sich an den unteren Enden der dickeren Blattnerven gebildet, ein Verhalten, welches mutatis mutandis dem der abgeschnittenen Begoniablätter entspricht, hier aber besonders auffallend hervortritt.

Neuerdings erschien eine Arbeit von F. Pischinger¹⁾, in welcher die Regenerationserscheinungen an Keimpflanzen von *Streptocarpus*-Arten und *Monophyllaea* besprochen werden. Da die Untersuchungen Pischinger's die oben mitgetheilten in erwünschter Weise ergänzen, so seien sie hier kurz besprochen. Pischinger weist darauf hin, dass an der Basis des Cotyledons von *Streptocarpus* ein Meristem sich befinde, welches den beträchtlichen Zuwachs des Cotyledons vermittelt.

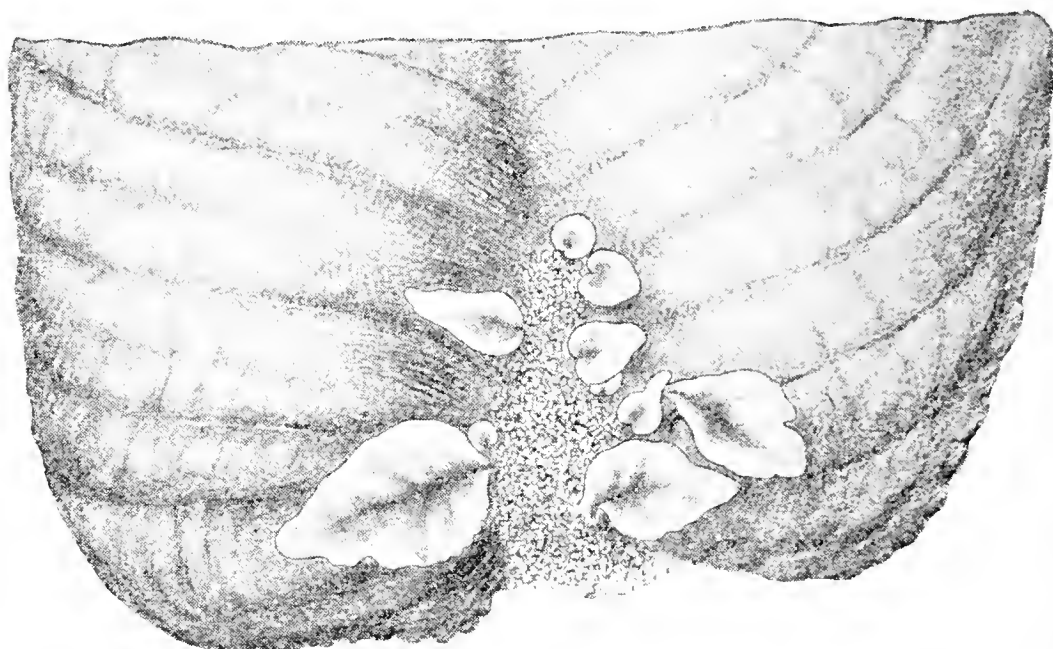


Fig.3. Unterer Theil eines Blattes von *Streptocarpus Wendlandi* ($1\frac{1}{2}$ n.Gr.). An der Basis ein Stück herausgeschnitten (deshalb hier die Erde des Topfes sichtbar). Am unteren Theile der stärkeren Nerven sind eine Anzahl Adventivsprosse aufgetreten.

Wenn man den oberen Theil des letzteren entfernt, so wächst das Meristem weiter. Es ist das keine eigentliche Regeneration resp. Restitution, sondern ein Verhalten ähnlich dem, wie ich es früher (Biol. Centralblatt a. a. O. pag. 434) für die „Regeneration“ von Vorläuferspitzen angeführt habe, d. h. die Wachstumsprocesse, die ohne Verletzung vor sich gegangen wären, spielen sich auch nach derselben, nur entsprechend verlangsamt, ab. Man kann auch an älteren Cotyle-

1) Ueber Bau und Regeneration des Assimilationsapparates von *Streptocarpus* und *Monophyllaea*. Sitz.-Ber. d. kaiserl. Akademie d. Wissensch. in Wien, mathem.-naturw. Classe Bd. CXI, April 1902 (versendet November 1902).

donen die ganze vorhandene Blattspreite längs der Rippe entfernen und findet dann, dass das Blatt an der Basis nachwächst. Häufig wurde in Pischinger's Versuchen (entsprechend den Angaben von Hering) durch die Entfernung des grösseren Cotyledons ein stärkeres Wachstum des kleineren angeregt. Dass dies bei *Monophyllaea* nicht gelang, dürfte wohl in der verhältnissmässig geringen Zahl der verwendeten Keimpflanzen begründet sein, denn in den hier cultivierten *Monophyllaea*-Pflanzen variirt die Grösse des „kleinen“ Cotyledon bedeutend. Es finden sich Exemplare, wo er eine Länge von 12 cm, eine grösste Breite von 10 cm erreicht,¹⁾ während er bei anderen mit blossem Auge kaum wahrnehmbar war. Es schwankt also die Entwicklungsdisposition des kleinen Cotyledon. Würde man solche Exemplare zu Regenerationsversuchen verwenden, bei welchen sie eine grosse ist, so zweifle ich nicht daran, dass der kleine Cotyledon bei Wegnahme des grösseren zur vollen Grösse, die der letztere sonst erreicht, heranwachsen würde.

Ausserdem fand aber Pischinger, dass der grosse Cotyledon, wenn er ganz weggeschnitten wird, auch neu gebildet werden kann. Dieser Vorgang würde dem früher von mir für *Cyclamenkeimlinge* beschriebenen entsprechen, bei denen am Hypocotyl (dessen Vegetationspunkt sammt allen Blättern entfernt war) neue Blätter auftraten. Indes geht aus Pischinger's Angaben nicht mit Sicherheit hervor, wie eigentlich die Regeneration erfolgte; er stellt als wahrscheinlich hin, dass sie aus einem Wundcallus hervorging.

Die normal mit mehr als zwei Blättern versehenen *Streptocarpus*-Arten zeigten nach Entfernung des grösseren Cotyledon keine Regeneration desselben. Der Verf. meint, es entspreche das ganz der Anschauung, dass die Regeneration unterbleibe, weil die Pflanze sie nicht nöthig habe. Ich glaube aber, man kann von der Zweckmässigkeit hier ganz absehen. Wenn ein Vegetationspunkt vorhanden ist, so reagirt dieser, gemäss dem früher geltend gemachten Verhalten eben leichter auf die Entfernung eines Blattes, als andere Theile. Erst wenn bei einer „caulescenten“ *Streptocarpus*-Art der Vegetationspunkt der Keimpflanze entfernt worden wäre, könnte man das Verhalten wirklich mit dem der Keimpflanzen von *Str. Wendlandi* vergleichen, bei denen der Vegetationspunkt einer vegetativen Entwicklung nur in Ausnahmefällen — solche hat Pinzinger beobachtet — noch fähig ist. Wenn der kleine Cotyledon durch Entfernung des grossen

1) Die entsprechenden Maasse des grösseren Cotyledon waren 28 und 30 cm.

zum Weiterwachsen angeregt wird, liegt eine ganz ähnliche Erscheinung vor, wie sie durch Hildebrand, Winkler und mich für die Primärblätter von Cyclamen (nach meiner Auffassung) nachgewiesen wurde, d. h. es wird eine normal vorhandene Wachsthumshemmung aufgehoben.

Die oben mitgetheilten Versuche mit älteren Streptocarpuspflanzen aber zeigen, wie tiefgreifend gegenüber den „caulescenten“ Arten hier die ganze Organisation schon geändert ist. Denn auch die Adventivspresse traten nicht als „caulescente“ Sprosse auf, sondern wiederholten nur die Gestaltung der Keimpflanze. Dass, wenn der Assimilationsapparat entfernt ist, zunächst dieser ergänzt wird, erscheint als „zweckmässig“, dürfte aber darin begründet sein, dass ebenso wie bei der Keimpflanze selbst die ganze Organisation so eingerichtet ist, dass erst beim Vorhandensein bestimmter Baustoffe die Blütenbildung möglich wird. Ist ausser der Inflorescenz auch das Laubblatt entfernt, so müssen diese Baustoffe erst durch Assimilation neu gebildet werden; ist das Laubblatt vorhanden, so kann rasch wieder zur Blütenbildung geschritten werden.

Hervorzuheben ist noch, dass die Adventivspresse weder aus der Wundfläche noch aus einem Callus entspringen. Aehnlich wie bei den Begoniablättern sind offenbar bestimmte Stellen — namentlich die Basis der Inflorescenzachse — zur Adventivprossbildung besonders disponirt.

Auch bei Cyclamen gelang es übrigens an decapitirten älteren Knollen theils aus der Wundfläche (nahe den Gefässbündeln), theils aus der Aussenfläche (unterhalb der Korkschicht) Adventivprossbildung hervorzurufen, was hier kurz erwähnt sein mag, da früher die Frage, ob auch ältere Cyclamenknollen Adventivspresse bilden, offen gelassen wurde.

4. *Stereum hirsutum*.

Dass manche Pilze günstige Objecte für das Studium der Regenerationserscheinungen darstellen, geht aus Van Tieghem's¹⁾ und Brefeld's bekannten Untersuchungen hervor. Es gelang Brefeld²⁾ z. B. bei *Coprinus stercorarius* durch Abschneiden des Hutes die Bildung neuer Fruchtkörper am Stiele zu erzielen, ebenso an verletzten Theilen des Fruchtkörpers selbst. Auch ohne Ver-

1) Van Tieghem, Nouvelles observations sur la développement du fruit etc. Bulletin de la société botanique de France, t. XXIII, 1876, pag. 101.

2) Brefeld, Botanische Untersuchungen über Schimmelpilze. III. Heft (1877) pag. 67 ff. Vgl. auch Biffen, On the biology of *Agaricus velutipes* Curt. (Linn soc. journal of botany Vol. XXXIV.)

letzung lassen sich secundäre Fruchtkörper erzielen; solche entstehen, wenn Sklerotien im Finstern austreiben. Die durch den Lichtmangel gehemmte Ausbildung des primären Fruchtkörpers führt hier offenbar zur Entwicklung zahlreicher secundärer Fruchtkörperanlagen, wie ja auch oben für Bryophyllum nachgewiesen wurde, dass die Hemmung der Sprossanlagen genügt, um die Entwicklung der blattbürtigen Sprosse zu veranlassen.

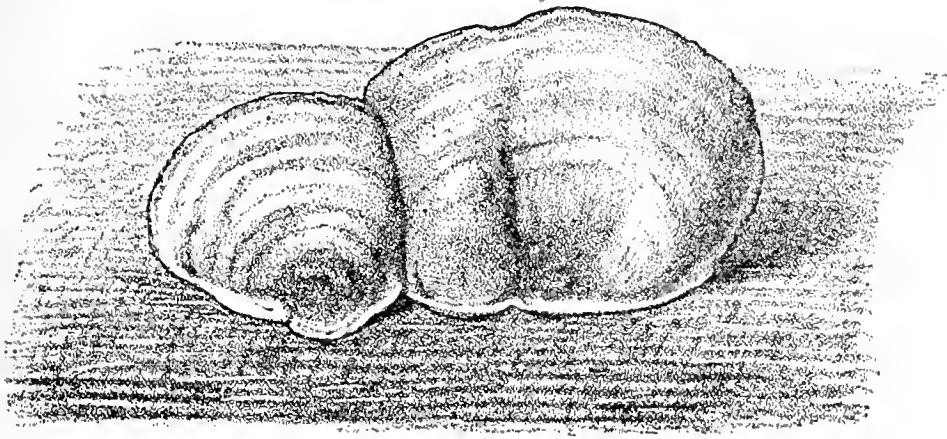


Fig. 4. *Stereum hirsutum*. Mit einander verwachsene Fruchtkörper von unten.

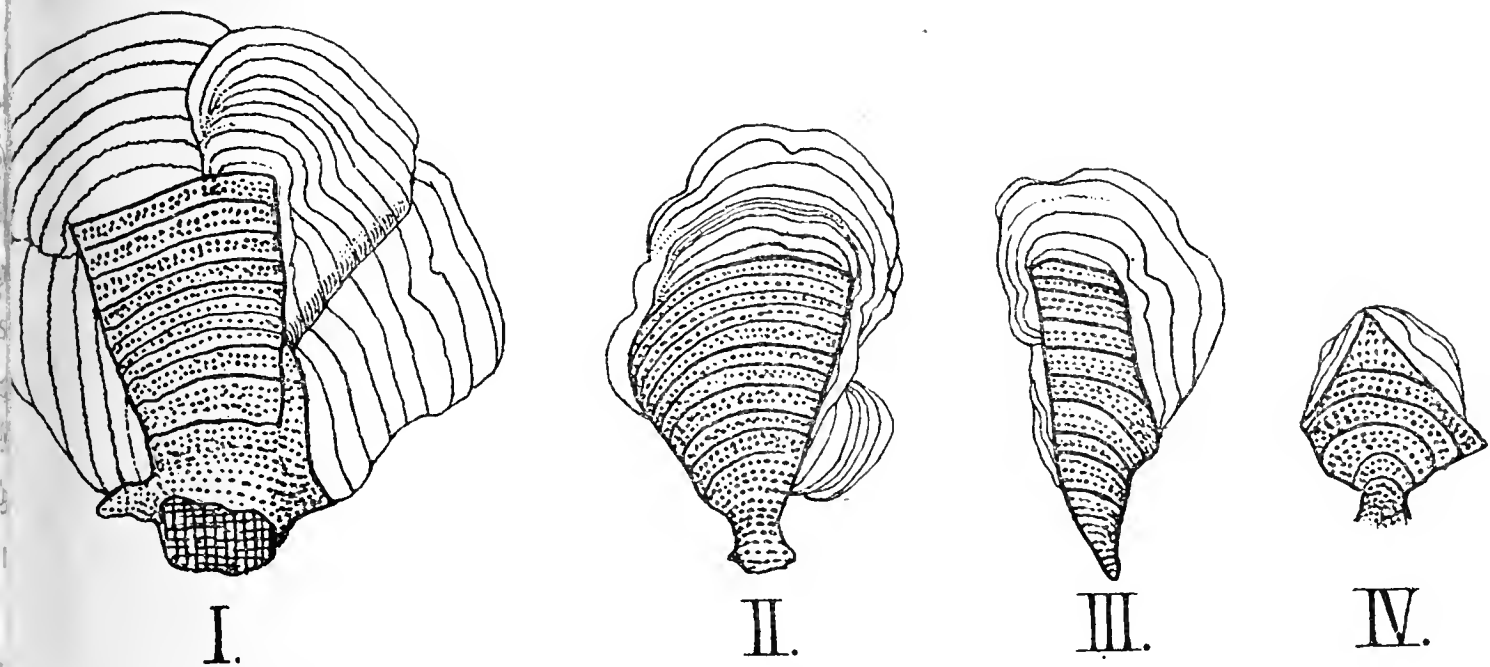


Fig. 5. Fruchtkörper von *Stereum hirsutum* mit Regenerationserscheinungen. (Nat. Gr.) Die zur Zeit der Verletzung vorhandenen Theile punktirt.

Meine eigenen Versuche wurden mit *Stereum hirsutum* angestellt, einem Hymenomyceten, der bekanntlich ausgezeichnet ist durch eine sehr einfache Gestaltung der Fruchtkörper, welche dem Substrat meist einseitig aufsitzen und eine Zonenbildung zeigen, wie dies z. B. auch auf dem Habitusbild (Fig. 4), welches einige mit einander verwachsene Fruchtkörper von unten darstellt, hervortritt.

Von solchen Fruchtkörpern wurden kleinere oder grössere Theile entfernt. Die Fig. 5 zeigt die Veränderungen, welche nach etwas mehr als einem halben Jahre an den Fruchtkörpern (die sich auf einem in

einem feuchten Walde liegenden todten Erlenstamme befanden) aufgetreten waren. Der alte Theil des Fruchtkörpers, wie er nach der Verletzung vorlag, ist durch Punktirung von dem neuen Zuwachs, der bei den einzelnen Fruchtkörpern ein verschieden starker war, unterschieden. Wenn man diese Neubildungen oberflächlich betrachtet, könnte man zu der Annahme gelangen, es liege hier ein wirklicher Fall von „Restitution“ vor, d. h. der Fruchtkörper ergänze seine verloren gegangenen Theile. Bei dem in Fig. 5 IV dargestellten Stücke z. B. war rechts und links ein Stück abgeschnitten worden, so dass der Fruchtkörper nach vorne dreieckig wurde. Es hat an den Verletzungsstellen eine Neubildung stattgefunden, welche, was die äussere Gestaltung anbelangt, thatsächlich (wie andere, ähnlich behandelte, aber in der Regeneration weiter fortgeschrittene Fruchtkörper zeigten) nach einiger Zeit zu einer Ergänzung bis auf annähernd den früheren Umriss führt. Eine genauere Vergleichung verschiedener regenerirter Fruchtkörper ergibt indes, dass von einem wirklichen Ersatz gerade des Vorlornen nicht gesprochen werden kann. Wäre ein solcher eingetreten, so müsste in den neugebildeten Fruchtkörpertheilen die Zonenbildung sich derjenigen des alten Fruchtkörpers anschliessen. Dies ist aber, wie die Vergleichung der Figuren zeigt, nicht der Fall. Durch die Verletzung wurde an der Schnittfläche eine Hyphenwucherung veranlasst, welche sofort zur Fruchtkörperbildung übergeht und demgemäss eine Zonenbildung aufweist; die Zonenbildung richtet sich aber nach der Richtung, in welcher das Wachsthum der Neubildungen vor sich geht, nicht nach der Gestaltung des alten Fruchtkörpers. Man könnte z. B. sagen, dass in Fig. 5 II unten rechts eigentlich ein neuer Fruchtkörper entstanden ist, der sich von der gewöhnlichen Form der Fruchtkörper nur dadurch unterscheidet, dass er eine verhältnissmässig sehr breite Ansatzfläche besitzt. Und wie auch unverletzte, einander benachbart wachsende Fruchtkörper von *Stereum hirsutum* leicht mit einander verwachsen (eine Verwachsung tritt auch bei künstlich gespaltenen Fruchtkörpern leicht ein), so auch die Neubildungen. Die Zonenbildung derselben schliesst sich, wie Fig. 5 I, II und III zeigen, der des unverletzten fortwachsenden Randes an, ebenso wie verwachsene unverletzte Fruchtkörper von dem gemeinschaftlich fortwachsenden Rande gemeinsame Zonen bilden und so ein Bild liefern, das dem eines optischen Durchschnittes durch ein halbzusammengesetztes Stärkekorn gleicht. Dass eine „Restitution“ am meisten vorhanden zu sein scheint bei Fruchtkörpern, welche wie der in Fig. 5 IV abgebildete behandelt wurden, erklärt sich aus der

Art der Verletzung: ein fortwachsender Rand des Fruchtkörpers war hier nicht mehr vorhanden, das Wachsthum erfolgte von den Wundrändern und musste schliesslich zu einer annähernden Wiederherstellung der ursprünglichen Gestalt führen.

Wenn man berücksichtigt, dass die Fruchtkörper von *St. hirsutum* viel einfacher gebaut, sozusagen viel weniger individualisirt sind als die der Agaricinen, so wird man zu dem Schlusse gelangen, dass

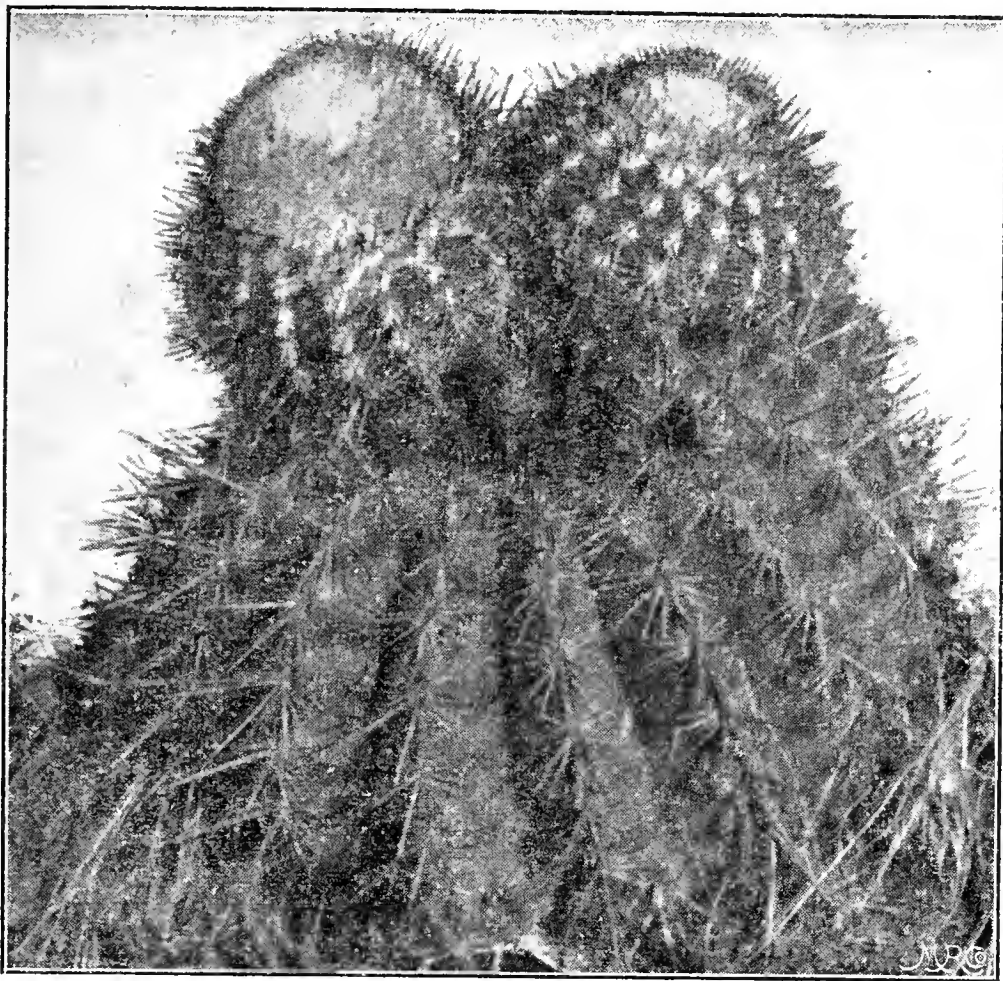


Fig. 6. *Melocactus* sp. (verkleinert). Exemplar, dessen „Schopf“ zerstört war (die Reste sind auf dem Scheitel noch zu sehen). Während sonst die *Melocactus*-Pflanzen unverzweigt sind, haben sich hier infolge der Verletzung zwei neue Pflanzen gebildet, welche beide schon zur Schopfbildung übergegangen sind; bei dem Exemplar links ist diese weiter vorgeschritten als bei dem rechts. (Nach einer 1890 vom Verf. auf Curaçao aufgenommenen Photographie.)

die soeben kurz beschriebenen Regenerationserscheinungen von den von Brefeld nachgewiesenen nicht wesentlich verschieden sind. In beiden Fällen ruft die Verstümmelung eines Fruchtkörpers nicht den directen Ersatz des entfernten Theiles, sondern die Neubildung eines oder mehrerer neuer Fruchtkörper hervor, nur sind diese bei *Stereum* so wenig individualisirt, dass sie als Ersatztheile des alten Fruchtkörpers erscheinen. Dass aber bei den Neubildungen am Fruchtkörper nicht (oder doch nur am Anfang) vegetative Aussprossung eintritt, steht im Zusammenhang mit der a. a. O. pag. 387, 501 ff. hervor-

gehobenen allgemeinen Erscheinung, dass die Qualität der bei der Regeneration auftretenden Neubildungen abhängt von dem Stadium, in welchem die Pflanze sich befindet. Eine Verletzung des Mycels von Stereum vor der Bildung der Fruchtkörper würde allenfalls die Bildung neuer Myceläste, nicht aber die eines Fruchtkörpers, hervorrufen. Diese Erscheinung wird bei den Pilzen nur dadurch zum Theile modificirt, dass das Auftreten der Fruchtkörper an bestimmte äussere Bedingungen gebunden ist. Man wird sich deshalb nicht wundern können, wenn z. B. bei Entfernung eines jungen *Mucorsporangiums* die Fruchthyphe vegetativ weiter wächst, falls sie in Flüssigkeit untergetaucht wird, während in der Luft ein oder mehrere neue Fruchträger aus ihr hervorsprossen.

Ein Fall, der dem Verhalten der Pilzfruchtkörper entspricht, sei schliesslich für eine Phanerogame erwähnt. Die Cacteengattung *Melocactus* ist bekanntlich dadurch ausgezeichnet, dass die Pflanze, nachdem sie genügend herangewachsen ist, an ihrem Ende einen lange Zeit weiter wachsenden, von dem Vegetationskörper auffallend verschiedenen „Schopf“ bildet, der nur Blüthen hervorbringt, während das vegetative Wachsthum abgeschlossen ist (abgesehen etwa von einer Verdickung des Vegetationskörpers). In Fig. 6 ist ein Exemplar einer *Melocactus*art abgebildet, welches ich 1890 auf der Insel Curaçao photographirte. Hier hat eine Beschädigung des „Schopfes“ stattgefunden; er ist theilweise zerstört worden und Regeneration ist eingetreten, aber nicht indem neue Schopftheile gebildet wurden, sondern indem zwei *Melocactus*pflanzen auftraten, von denen jede rasch zur Bildung eines neuen Schopfes überging. Denken wir uns, der Schopf entspreche dem „Hut“, der Cacteenkörper selbst dem Stiel eines *Agaricus* oder *Coprinus*, so leuchtet die Uebereinstimmung der Regenerationsvorgänge ein. Auch für *Streptocarpus* war ja oben ganz Analoges zu berichten. Man könnte — wenn man von den durch die „polare“ Differenzirung des Pflanzenkörpers veranlassten Erscheinungen zunächst absieht — sagen, dass Pflanzenzellen meist verhältnissmässig leicht veranlasst werden können, den ganzen Organismus oder doch bestimmte Organcomplexe (wie z. B. einen Spross) zu reproduziren, schwieriger dazu, unmittelbar das Verlorene zu ersetzen. Und man kann dies weiter darauf zurückführen, dass die gegenseitige Beeinflussung der Zellen eine weniger stark ausgeprägte als bei Thieren ist. Dass aber auch bei Pflanzen alle Regenerationserscheinungen auf Correlation beruhen, würde schon früher betont, und die vorliegende Mittheilung hatte den Zweck, weitere Belege für die Berechtigung dieser Auffassung zu liefern.

Ueber die Bedeutung der ätherischen Oele bei Xerophyten.

Von

Carl Detto.

Mit 7 Textfiguren.

I. Die Bedeutung der ätherischen Oele im Allgemeinen.

Die Bedeutung der ätherischen Oele und der in naher chemischer Beziehung zu ihnen stehenden Balsame und Harze im Haushalte der Pflanze ist schon lange ein Problem der Pflanzenbiologie. Die weite Verbreitung dieser leicht kenntlichen und mit prägnanten Eigenschaften ausgestatteten Stoffe, die Regelmässigkeit ihres Auftretens in einer grossen Reihe natürlicher Gruppen des Systems, welche es ermöglicht, das Vorkommen dieser Produkte, den Ort und den Bau der sie secernirenden Organe in grossem Umfange systematisch zu verwenden, machen es verständlich, dass auch die Physiologie ihnen früh ihre Aufmerksamkeit zuwandte und fast jeder Morphologe, der sich mit den Organen ihrer Bildung beschäftigte, bemüht war, sich auch von dem ökologischen Werthe dieser Excrete ein Bild zu machen.

Bereits Treviranus¹⁾ sprach die Vermuthung aus, dass gewisse Excrete die Blätter wie mit einem Firniss überzögen, „um die zu starke Ausdünstung wässriger Flüssigkeit zurückzuhalten“. Im Allgemeinen aber scheint betreffs der ätherischen Oele und anderer „Nebenprodukte des Stoffwechsels“ vor Darwin die Deutung als „nothwendiger Stoffwechselprodukte“ die herrschende gewesen zu sein. Alle Excrete, die man mit dem Ernährungsstoffwechsel nicht in Zusammenhang zu bringen, denen man eine physiologische Rolle nicht zuzuschreiben wusste, wurden für zwecklos gehalten, oder aber man zwang ihnen irgend eine ernährungsphysiologische Bedeutung auf. In seiner Abhandlung „Ueber einige Nebenprodukte des pflanzlichen Stoffwechsels“²⁾ hat H. de Vries eine historische Uebersicht der älteren Anschauungen von diesem Gegenstande gegeben.

Gerade die Deutungsversuche in einer einseitig physiologischen Richtung beweisen die Berechtigung und den grossen heuristischen Werth einer kritischen teleo-ökologischen Methode; und nichts ist geeigneter, die Fruchtbarkeit dieser Betrachtungsweise klar zu legen,

1) Bot. Zeitg. 1857 pag. 17.

2) Thiel's Landw. Jahrb. X, 1881.

als ein Vergleich ihrer Resultate bezüglich der Bedeutung der Nektarabsonderung mit den Vorstellungen, welche z. B. Meyen¹⁾ und Kurr entwickelt haben. Während letzterer meint, „dass die Nektarabsonderung der Ausdruck einer vikariirenden Thätigkeit sei, die bestimmt ist, sich später in dem Ovarium zu concentriren, kommt Meyen zu dem Schlusse, dass dieselbe „die Absonderung der ätherischen, öligen und harzigen Stoffe, welche in der Blume so häufig vorkommen, gleichsam compensirt, da die Produkte der Nektarabsonderung grösstentheils in Wasser und in stark hydrotisirten Stoffen, als dem Traubenzucker etc., bestehen.“ (l. c. pag. 481.)

In neuerer Zeit ist die Frage nach der Bedeutung der ätherischen Oele ganz in den Bereich der Oekologie verschoben worden,²⁾ nachdem man sie vorher bereits als zweifellos atrophische Nebenprodukte des Stoffwechsels erkannt hatte.³⁾

Diese Anschauung wird wesentlich unterstützt durch die Beobachtungen von Zacharias⁴⁾, welcher feststellte, dass in abgefallenen Cotyledonen von *Pharbitis hispida* u. a. Convolvulaceen, in Blättern von *Magnolia Yulan*, in alten entleerten Knollen von *Curcuma zeodaria*, abgefaulten Rhizomtheilen des *Acorus calamus* die Oelbehälter unverändert erhalten bleiben, aber keine Resorption stattfindet; desgleichen konnte er eine Aenderung während der Entwicklung der Pflanzentheile nicht beobachten.⁵⁾

Von besonderem Interesse aber ist die von Zacharias⁶⁾ zuerst aufgefundene und von Tschirch⁷⁾ im weiteren Umfange bestätigte Erscheinung der Verkorkung der Secretzellenwände, welche ausdrücklich auf die atrophische Natur dieser Secrete hinweist und zugleich auf die ökologische Bewerthung derselben, in dem nach Pfeffer's⁸⁾ Ausdruck eine Verarbeitung solcher Stoffe, die als Schutzmittel in Betracht kommen sollen, vermieden sein muss. Selten finden sich ätherische Oele ohne besondere Behälter im Gewebe ver-

1) Meyen, Pflanzenphysiologie 1837—39, II, pag. 481.

2) Vgl. Stahl, Pflanzen und Schnecken. Jena 1888.

3) Pfeffer, Pflanzenphysiologie 1897, I, pag. 501.

4) Zacharias, Ueber Secretbehälter mit verkorkten Membranen. Bot. Zeitg. 1879, pag. 617.

5) Vgl. auch Sachs, Lehrbuch 1873, pag. 614.

6) Zacharias, l. c.

7) Tschirch, Angew. Pflanzenanatomie 1889, pag. 472 f.

8) Pflanzenphysiologie I, pag. 493.

theilt, z. B. im Rhizoma Iridis und Crocus, in den Foliis Gaultheriae, ausserdem in Blütenblättern anderer Pflanzen.¹⁾

* * *

Die verschiedenen Ansichten, welche über die Bedeutung der leicht verdampfenden Excrete der Hautdrüsen, wie sie z. B. bei den Labiaten anzutreffen sind, ausgesprochen wurden, machen es nothwendig, bei der vorliegenden Fragestellung zu unterscheiden zwischen den Familien mit inneren Drüsen und denen mit Hautdrüsen, weil ein Zweifel in der Deutung der Bestimmung ihrer Abscheidung wohl nur für die Hautdrüsen zu erwarten ist und thatsächlich besteht. In den ätherischen Oelen, die in inneren ein- oder mehrzelligen Behältern oder in Secretlücken und -Gängen gebildet werden, wird man wohl kaum etwas anderes als Schutzmittel gegen Thierfrass erblicken können, falls nicht, wie z. B. bei den Coniferen²⁾ noch andere Momente (Wundverschluss)³⁾ nachgewiesen sind.

Was solche Fälle, wie der von Tschirch beschriebene bei Copaifera,⁴⁾ wo ungeheure Massen von Balsam (40 Liter und mehr) durch Metamorphose des Holzes gebildet werden, zu bedeuten haben, darüber wage ich kein Urtheil auszusprechen.

Für alle übrigen Fälle innerer, Oel secernirender Drüsenorgane zahlreicher Pflanzenfamilien (Simarubaceen, Canellaceen, Piperaceen, Lauraceen etc. mit Secretzellen; Hypericaceen, Rutaceen, Myrtaceen etc. mit Secretlücken; Umbelliferen, Araliaceen, Anacardiaceen, Burseraceen etc. mit Gängen) dürfte die Annahme, welche in diesen Absonderungen ein Mittel gegen Feinde aus dem Thierreiche sieht, durch die Untersuchungen von Herrn Prof. Stahl⁵⁾ hinreichend begründet sein. Die Beobachtungen von Haberlandt⁶⁾ über den Entleerungsapparat der Rutaceendrüsen, welcher einen Austritt des Excretes bei Krümmungen oder Zerrungen der Blätter bewirkt, unterstützen diese Ansicht in jeder Beziehung.

Wo in den obengenannten Familien, von denen nur die wichtigsten aufgezählt wurden, Excretionsorgane mit ätherischem Oele, Balsam oder Harz vorkommen, fehlen sie auch fast nie in den Blättern und

1) Vgl. Tschirch, l. c. pag. 134.

2) Delpino nimmt Thierschutz an (Bot. Jahresb. 1890 pag. 470).

3) Vgl. de Vries, l. c.

4) l. c. pag. 514 und Bot. Centralbl. 1887, IV, pag. 94.

5) Stahl, l. c.

6) Haberlandt, Ueber den Entleerungsapparat der inneren Drüsen einiger Rutaceen. Sitzgsber. d. k. A. d. Wiss. Bd. CVII, Abth. I, Dez. 1898.

jungen Zweigen der betreffenden Pflanzen.¹⁾ Dieser Umstand und die schon erwähnte weite Verbreitung der verkorkten Membranen dieser Organe (vgl. auch Solereder l. c.) sowie die von Zacharias (l. c.) nachgewiesene annähernde Undurchlässigkeit der Korkmembranen für ätherische Oele, sprechen sämtlich für die angegebene Bedeutung.

In dem auffallenden Harzreichthume der Espeletien, den Charakterpflanzen der venezolanischen Paramovegetation, deren Excret bereits auf einen Insektenstich hin ausfliessen soll, vermuthet Goebel²⁾ ein Schutzmittel gegen Thierfrass. Nach dieser Analogie ist vielleicht auch die *Larrea mexicana*, *Fabiana squamata* und das *Sarcocaulon rigidum* zu beurtheilen, obwohl Volkens³⁾ hier einen Transpirationsschutz für wahrscheinlich hält.

Es sei noch ein Citat aus E. Kuntze's Schrift über die „Schutzmittel der Pflanzen“⁴⁾ anzuführen gestattet: „Die terpeninöhlhaltigen Blätter der Coniferen werden von weidendem Vieh in der Regel nicht berührt, wohl aber sah ich auf meiner Reise in der Sierra Nevada Californiens, dass meine Pferde in Ermangelung anderen Futters viel Nadelholzblätter frassen, aber nur solche, die abgefallen, vergilbt und geruchlos waren. Von vielen aromatischen Weidekräutern ist es bekannt, dass sie nur trocken vom Vieh gefressen werden.“ In einem Widerspruche dazu stehen allerdings die Beobachtungen Darwin's über die von weidendem Vieh stark geschädigten Kiefern-pflanzen.⁵⁾

Abgesehen von gewissen Verhältnissen, wie sie von Volkens z. B. für die lackirten Blätter angegeben wurden, sprechen jedoch alle bisherigen Beobachtungen für die defensorische Natur der inneren Excretionsorgane mit ätherisch-öligem oder chemisch verwandtem Inhalte.

Ich möchte mit diesen kurzen und willkürlich herausgegriffenen Andeutungen dieses Gebiet verlassen. Es scheint mir jedoch wenigstens das aus ihnen hervorzugehen, wie naheliegend in den verschiedensten Fällen des Vorhandenseins innerer Oeldrüsen die Annahme der Thierschutzeinrichtungen ist.

Meine eigentliche Absicht ist es, zu der Frage nach der Bedeutung der z. B. bei Labiaten, Verbenaceen, Geraniaceen, Cistaceen

1) Vgl. Solereder, System. Anatomie der Dikotyledonen 1899.

2) Goebel, Pflanzenbiologische Schilderungen II, pag. 20.

3) Volkens, Ueber Pflanzen mit lackirten Blättern. Ber. d. d. bot. Ges. VIII, 1890, pag. 120.

4) Beilage zur Bot. Zeitg. 1877.

5) Darwin, Entstehung der Arten Cap. 3.

so verbreiteten, in Aussendrüsen gebildeten ätherischen Oele, deren Deutung bisher immer noch zweifelhaft zu sein scheint, einen Beitrag zu liefern.

Ich verdanke die Anregung zu dieser Untersuchung Herrn Prof. Dr. Stahl, und seinem Rathe und seiner Unterstützung eine grosse Förderung für das Verständniss biologischer Fragen.

II. Die Bedeutung der exogenen ätherischen Oele.

Es kommen hier jene ätherischen Oele in Betracht, welche in leicht verdampfbarer Form exogen, d. h. in den Aussendrüsen der Organe, besonders der Blätter, gebildet werden, und zwar möchte ich zu entscheiden suchen, in welcher Richtung die Bedeutung dieser auffälligen Abscheidungen am wahrscheinlichsten zu suchen ist.

Bekanntlich sind die Meinungen über die Bedeutung dieser ätherischen Oele getheilt, und zwar stehen sich zwei Ansichten entgegen, indem die einen die genannten Stoffe als Schutzmittel gegen thierische Feinde in Anspruch nehmen, während die anderen in dieser Einrichtung einen typischen Charakter xerophiler Formationen, d. h. einen Transpirationsschutz erblicken.¹⁾

Ich will zunächst die letztere Deutung besprechen.

1. Aetherische Oele als Transpirationsschutz.

Die Anschauung, dass den Oelen die Aufgabe zufalle, den Transpirationsverlust einzuschränken, gründet sich im Wesentlichen auf die physikalischen Eigenschaften ihrer Dämpfe, indem einerseits die von Tyndall²⁾ festgestellte starke Absorptionsfähigkeit dieser Dämpfe für Wärme, andererseits die Dampfbildung selbst als wärmeentziehender und ausserdem die Verdampfungsgeschwindigkeit des Wassers herabsetzender Process zu Grunde gelegt wird.

Man begegnet in der ökologischen Litteratur dieser Auffassung sehr oft und ich möchte deshalb die wichtigsten Stellen hier anführen. Aus Anlass der Tyndall'schen Absorptionsversuche sind Haberlandt³⁾

1) Die Ansicht W. O. Focke's (Kosmos X), dass durch ätherische Oele ein Schutz gegen parasitäre Pilze geboten werde, wird weiter unten berücksichtigt werden.

2) In den mir zugänglichen Schriften Tyndall's habe ich eine biologische Anwendung seiner Versuchsergebnisse nicht aufgefunden und vermochte nicht festzustellen, wer diese Anwendung zuerst gemacht hat.

3) Haberlandt, *Physiol. Anatomie* 1896 pag. 436 (u. 1. Aufl.).

und besonders Volkens¹⁾ dieser Meinung beigetreten. Auch Warming²⁾ äussert sich entsprechend, ebenso Drude³⁾ und Solereder;⁴⁾ auch Altenkirch⁵⁾ weist auf diese Bedeutung des Oeles bei *Thymus serpyllum* hin. Zum Theil werden sogar innere Drüsen mit in Anspruch genommen.

Bei weitem älter, und wie es scheint original, ist die Auslegung Grisebach's,⁶⁾ der die Verdunstungsgeschwindigkeit des Wassers in den Blättern durch die gleichzeitige Verdampfung des Oeles in einem nutzbringendem Maasse herabgedrückt glaubt, und ausserdem die Verdunstungskälte der Dämpfe mit heranzieht, eine Vermuthung, die später ebenfalls Altenkirch (l. c.) aussprach und ebenso Focke.⁷⁾

Auf eine Verzögerung in der Verdunstungsgeschwindigkeit des Transpirationswassers scheint auch Henri Dixon⁸⁾ den ökologischen Werth der Oele zurückzuführen; die Ansicht Grisebach's berührend, betont O. Kuntze (l. c.) die leichte Verharzung der Oele für das Zustandekommen einer vorübergehend wirksamen Harzsicht.

Bei Gradmann, Kerner und Schimper habe ich diesbezügliche Bemerkungen nicht aufgefunden; ich glaube, mit Obigem die richtigsten Angaben gemacht zu haben. Die Resultate, zu denen Volkens betreffs der „lackirten Blätter“ gekommen ist, will ich hier nicht besprechen, da es mir an Erfahrung über diesen Gegenstand fehlt. Bis auf einige Fälle, die oben angedeutet wurden, wird man seinen Ausführungen beistimmen müssen.

Was wesentlich dazu beigetragen hat, die Oelabscheidungen des in Rede stehenden Typus im Sinne einer xerophytischen Anpassung zu deuten, das wird zunächst die auffallende Menge der producirten Dämpfe sein, von der z. B. Volkens⁹⁾ betreffs *Artemisia judaica* eine anschauliche Schilderung gibt. Sodann legen es die enormen Zahlen, welche Tyndall für die Wärmeabsorption dieser Substanzen

1) Volkens, Flora der ägyptisch-arabischen Wüste 1887 pag. 46.

2) Warming, Oekologische Pflanzengeographie 1896 pag. 195.

3) Drude, Handbuch der Pflanzengeographie 1890 pag. 67.

4) Solereder, System. Anatomie pag. 9.

5) Altenkirch, Studien über die Verdunstungsschutzeinrichtungen in der trockenen Geröllflora Sachsens. Engl. Jahrb. XVIII, 1894, pag. 383.

6) Grisebach, Vegetation der Erde 1872, I, pag. 443.

7) W. O. Focke, Schutzmittel der Pflanzen gegen niedere Pilze. Kosmos X, 1881—82, pag. 414.

8) Vgl. Bot. Centralbl. 1898, Bd. LXXVI, pag. 137.

9) Volkens, Flora l. c. pag. 46.

im dampfförmigen Zustande gefunden hat, allerdings sehr nahe, an einen dadurch bewirkten Insolationsschutz zu denken, während die Grisebach'sche Betrachtung wenig Anklang gefunden zu haben scheint.

Directe Beweise aber und biologische Experimente sind mir nicht bekannt geworden, abgesehen von der Bemerkung Dixon's (l. c.), dass der Transpirationsverlust von Syringa- und Cytisus-Zweigen durch Beeinflussung seitens der Dämpfe von *Artemisia absinthium* verringert worden sei.

Als eine wichtige Bestätigung der Trockenschutzbedeutung der Oeldämpfe gilt endlich vielfach ihre vornehmliche Bildung in xerophytischen Formationen.

Inwiefern die genannten physikalischen Eigenschaften und Wirkungen der Oeldämpfe zureichend sind für die eben besprochene Annahme, will ich weiter unten zu erörtern suchen. Jetzt möchte ich vielmehr einer anderen Frage näher treten, ob nämlich die Verbreitung der Oelpflanzen mit exogener Excretion einen unzweifelhaften Beweis für die Auffassung derselben als einer xerophilen Anpassung bietet und ferner, ob diese Excretionsorgane eine vikariirende Stellung innerhalb der übrigen Trockenschutzeinrichtungen behaupten, in dem Sinne, dass etwa dem Vorhandensein der Drüsen ein Zurücktreten der Behaarung oder der Dicke der Cuticula entspräche.

Geographisches.

Die grosse Anzahl der in trockenen Gebieten auftretenden aromatischen Pflanzen unseres Typus ist eine oft von Pflanzengeographen hervorgehobene Erscheinung. Es sollen deshalb nur einige besonders charakteristische Beispiele beigebracht werden, wobei auf solche Angaben, die sich auf Pflanzen mit endogenen Excreten beziehen, soweit möglich, keine Rücksicht genommen ist.

Grisebach sagt von Arabien (l. c. II, pag. 93), dass es sich durch aromatische und harzreiche Pflanzen auszeichne, die vielfach auch in orientalischen Steppen angehören; desgleichen Ceylon. Vom Präriengebiet: „Alle Hilfsmittel der Organisation wiederholen sich hier, die bestimmt sind, der Dürre eine Zeit lang Widerstand zu leisten: . . . in der Salzwüste die Absonderung ätherischen Oels bei dem wolligen Pfeilholz (*Tessaria borealis*) und in wärmeren Gegenden des Südens die Bildung eines übelduftenden Harzes bei dem Creosotstrauch (*Larrea mexicana*) einer Zygophyllee, die hier unter den gebräuchlichsten Gewächsen eines der häufigsten ist.“ (l. c. II, pag. 288.)

Chilenisches Uebergangsgebiet: „Bei vielen Stauden und manchen Holzgewächsen findet man die Absonderung flüchtiger Oele und Harze wieder, die in dürren Klimaten so gewöhnlich ist.“ (l. c. II, pag. 474.) — „Aetherische Oele,“ sagt Warming (l. c. pag. 195), „kommen besonders bei Xerophyten vor, die Garrigues und die Macchie der Mittelmeerländer, die Campos Brasiliens und andere Vegetationen duften von Cistus, Labiaten, Verbenaceen, Compositen, Myrtaceen (!) u. a., wie unsere Sandfelder von Thymian oder die Steppen Asiens von Artemisien.“ — „Der in den westlich von den Rocky Mountains gelegenen Steppen so sehr verbreitete Sage-shrub (Salbeistrauch) gehört zu Artemisia-Arten; dort sind es sehr niedrige Sträucher, welche viel salbeiartig riechendes Oel entwickeln,“ schreibt Kuntze (l. c. pag. 46). Die Steppen Asiens zeichnen sich nach Warming (l. c. pag. 259) durch Bestände von graugrünen, behaarten, aromatischen Achillea- und Artemisia-Arten aus („Wermutsteppen“). Von der mediterranen Macchie heisst es bei demselben (pag. 275): „Gemein sind Cistus-Arten, die in Spanien stellenweise ganze Quadratmeilen bedecken (*C. ladaniferus*). Sie gehören zu den aromatischen Pflanzen, die in den trockenen Gegenden der westlichen Mittelmeerländer überall eine ausserordentliche Rolle spielen und ,auf ihren Haiden die Hauptmasse bilden“ (Kerner) und von denen noch andere zu nennen sind, namentlich Halbsträucher, z. B. Labiaten (*Thymus vulgaris*), Arten der Gattungen *Lavandula*, *Calamintha*, *Rosmarinus*, *Stachys*, *Teucrium* etc.“

Man könnte aus solchen Angaben fast entnehmen, dass gewisse Pflanzengruppen, wie etwa die Labiaten, in den verschiedensten Florengebieten überall nur als Glieder xerophytischer Formationen erschienen. Eine Schlussfolgerung, die gewiss nicht zutreffend ist, wie ein Blick in die floristischen Werke ergibt. Man darf vielleicht auch die Frage aufwerfen, ob das oft angegebene Ueberwiegen aromatischer Arten in Xerophytengebieten nicht zum Theile einem mehr physiognomischen als einem zahlenmässigen Hervortreten der Arten zuzuschreiben sei. Es wird ja auch für unsere heimischen Triften ein Vorwalten der genannten Arten angenommen, was in Anbetracht der Verbreitung und Häufigkeit von *Thymus serpyllum* in ganz Deutschland und der Vormacht der *Teucrium montanum* und *chamaedrys* in den Kalkgebieten Mitteldeutschlands nicht auffallen kann.

Ein Beispiel gibt die von Drude¹⁾ für die Formation der Fels- und Geröllfluren aufgestellte Artenliste, nach der etwa 9 % der dor-

1) Drude, Der hercynische Florenbezirk in: Engler-Drude, *Vegetation der Erde* Bd. VI, 1902, pag. 184, und *Deutschlands Pflanzengeographie* 1896, I. —

wachsenden Xerophyten auf die Labiaten entfallen, wobei die seltenen Formen eingerechnet sind.

Ich muss mich auf diesen sehr kurzen Hinweis bezüglich der Standorte der aromatischen Pflanzen beschränken, da es mir nicht möglich war, in den grösseren Florenwerken hinreichend genaue Standortsangaben aufzufinden. Eine Statistik der Flora von Deutschland (Garcke), der nordwestdeutschen Tiefebene (Buchenaue), des nordostdeutschen Flachlandes (Ascherson-Graebner), der schwäbischen Alb (Gradmann), der Flora von Stuttgart (Kirchner) und der von Jena (Bogenhard) führte überall zu dem Ergebnisse, dass ein Ueberwiegen aromatischer Pflanzen (mit äusseren Excretionsorganen) in den Xerophytenformationen unserer Flora nicht stattfindet.¹⁾

Anatomisches.

Kann man auf Grund eines Vergleiches der Standorte aromatischer Pflanzen wenigstens für unsere Flora einen Schluss im Sinne der Tyndall'schen Hypothese²⁾, wie man kurz sagen könnte, kaum ziehen, so bleibt doch die Frage offen, ob nicht etwa dem Vorhandensein Oel secernirender Aussendrüsen ein Zurücktreten anderer als Lockerschiebeschutzeinrichtungen bekannter Merkmale entspräche, so dass in Vikariiren dieser Mittel stattfände. Denn wenn man mit dem Besitze der Drüsen einen Vortheil gegenüber der Insolation verbunden sieht, so müsste man bei jenen Pflanzen, denen ein solcher Vorzug mangelt, die aber nichtsdestoweniger denselben Standortsbedingungen unterliegen, irgend einen gleichwerthigen Ersatz in irgend einer Hinsicht erwarten, während man umgekehrt aus dem Zusammenfallen solcher Eigenschaften mit der Produktion ätherischer Oele in Anbetracht der in der Biologie anerkannten Oekonomie des Stoff- und Energieverbrauches im Organismus eine grössere Wahrscheinlichkeit für eine andere ökologische Bedeutung entnehmen dürfte.

Volken's macht in seinem Werke über die „Flora der ägyptisch-arabischen Wüste“ mehrere Angaben, die sich für den beabsichtigten Vergleich sehr gut verwenden lassen. Er nennt dort *Lavandula coronopifolia* „so gut wie blattlos“ (pag. 42), ihre Stomata sind eingesenkt (pag. 136),

Platenkirch (l. c.) gibt für sein Gebiet nur *Thymus serpyllum* an. Vgl. auch R. Schleichert, Beiträge zur Biologie einiger Xerophyten der Muschelkalk-Gräben bei Jena (Berlin 1901), und Gradmann, Flora der schwäbischen Alb, 2. Aufl. 1900.

1) Vgl. über *Geranium*: R. Knuth, Ueber die geogr. Verbreitung und die Anpassungserscheinungen der Gattung *Geranium* im Verhältniss zu ihrer system. Gliederung. Engler's Bot. Jahrb. XXXII, 1902, Heft I pag. 190.

die Epidermisaussenwand ist „ausserordentlich stark cuticularisirt“; die Pflanze ist strauchartig (pag. 43). *Stachys aegyptiaca* zeigt starke Behaarung (pag. 45 und 136), fast anliegende Blätter, zwischen den Deckhaaren „kleine Drüsenköpfchen, die grosse Tropfen eines gelben Balsams secerniren“ (pag. 137), ferner „im Querschnitt zickzackartig gebogene Blätter“ (pag. 43). *Salvia aegyptiaca*: „Nicht allzu zahlreiche und kleine Blättchen“, die „wellig gebogen“ sind, „ihre Epidermis ist mässig verdickt, das Assimilationsgewebe setzt sich nur aus Palissaden zusammen“, die Hauptnerven sind von Wassergewebe umgeben; strauchartig (pag. 136) — *Achillea fragrantissima* besitzt „verhältnissmässig wenige und kleine Blätter“ (pag. 42), ebenso *Artemisia herba alba* (pag. 42).

A. judaica ist ein Strauch mit ausdauernden Sprossen und starker Behaarung der Blätter (pag. 45 und 128). *A. monosperma*: Epidermis „mit ausnehmend dicker und stark cuticularisirter Aussenwand“, Stomata in Einsenkungen (pag. 128). — Von den ephemeren Compositenkräutern, die also als hygrophil zu betrachten sind, haben *Gymnarrhena micrantha*, *Calendula aegyptiaca* und *Amberboa Lippii* ätherisches Oel absondernde Drüsenhaare, ebensolche mit Safthaaren gemischt *Anthemis melampodina*, *Ifloga spicata* und *Filago spatulata*. Von den ein- bis mehrjährigen nicht ephemeren Compositen (*Centaurea pallescens*, *Asteriscus graveolens*, *Brocchia cinerea*) ist die Epidermisaussenwand „ziemlich stark verdickt“ (pag. 127). Die Spaltöffnungen sind bei fast allen eingesenkt, alle genannten mit Drüsenhaaren und Deckhaaren versehen, *Brocchia* stark behaart. *Anthemis melampodina* trägt „wasserspeichernde“ Haare (pag. 55) — *Helianthemum cahiricum* hat persistirende, „schmal elliptische, und fast in ihrer ganzen Breite nach unten umgerollte“, dicht filzige Blätter mit etwas eingesenkten Stomata, ihre Epidermisaussenwand ist mässig verdickt. Mesophyll nur aus Palissaden gebildet; Wassergewebe umgibt die Gefässbündel (pag. 61), Korkentwicklung schon bei einjährigen Zweigen von einer ganz „beträchtlichen Dicke“; ein „sparrig ästiger Strauch“ (pag. 101). — Altenkirch (l. c.) gibt für *Thymus serpyllum* und *Helichrysum arenarium* als Dicke der oberen Epidermis 21 und 15, der äusseren Wand derselben 5,5 und 3,5, der unteren Epidermis 17 und 20, ihrer Aussenwand 7 und 3,5, der Cuticula 0,7 und 1,5 μ an.

Dasselbe Ergebniss liefern Messungen, die an den folgenden Pflanzen vorgenommen wurden; es wurden meist lebende Exemplare untersucht, und die Schnitte nur in Wasser gemessen.¹⁾

1) Wo der Fundort angegeben ist, lag nur Herbarmaterial vor.

Teucrium montanum: Epidermis¹⁾ der Oberseite 26, deren Aussenwand 4—6, Cuticula 4—6 μ . Blätter filzig. Palissaden in 3 Schichten.

Teucrium chamaedrys: Epidermis der Oberseite 18—24, Wand 4, Cuticula 2 μ . Palissaden in 2 Schichten. Stengel und Blätter (unterseits) filzig, letztere oberseits stark glänzend.

Teucrium fruticosum (aus Algier, cult.): Obere Epidermis 24—30, Wand 6—8, Stengel und Blätter (unterseits) sehr dicht filzig.

Thymus vulgaris: Obere Epidermis 12, Wand 4, Cuticula 2. Sehr viele Epidermiszellen mit kegelförmigen Haarbildungen, die von der Cuticula überzogen werden und vielleicht einen Reflex der Sonnenstrahlung bewirken.²⁾

Lavandula vera: Obere Epidermis 20—30, Wand 8—10, Cuticula 2—4.

Lavandula stoechas (Corsika): Obere Epidermis 20—24, Wand 4—8, Cuticula 1. Starke Behaarung.

Salvia mattogrossensis Pilger (Mattogrosso): Obere Epidermis 24—30, Wand 8—10 (unterseits 6—8).

Satureja montana: Obere Epidermis 20—30 (untere ebenso), Wand 6—10 (bis 20), unterseits 6—12. Mesophyll fast nur aus Palissaden gebildet.

Satureja mutica: Obere Epidermis 10—20 (unten desgleichen), Wand 4—6, unterseits desgleichen; fast nur Palissaden.

Labiata species (aus Biskra): Obere Epidermis 14, Wand 4—6, untere Epidermis 12, Wand 8. Stengel und die kleinen Blätter ausserordentlich dicht weissfilzig. — Eine andere etwas grossblättrigere Art mit fast ebenso starkem Filze und gleichfalls von Biskra zeigt folgende Maasse: Obere Epidermis 14—20, Wand 4—6, unten wenig schwächer. — Eine dritte Species von Ajaccio: Obere Epidermis 20, Wand 4, unten etwa ebenso.

Helianthemum sessiliflorum (Biskra): Obere Epidermis 20—40, Wand 8—10 (am Blattrande Epidermis ca. 34, Wand 14), unten Epidermis 16—20, Wand 4—6. Von Sternhaaren des bekannten Histaceen-Typus dicht besetzt, Blätter stark eingerollt; vermuthlich mit Schleimepidermis, da die Schnitte stark klebrig sind.

1) Die Dicke der Epidermisinnenwand ist hierbei nicht eingerechnet. Wo die Angabe der Cuticuladicke fehlt, ist sie mit in die der Aussenwand eingerechnet.

2) Nach der Deutung von Vesque (cit. bei Diels, Vegetationsbiologie von Neuseeland. Engler's Bot. Jahrb. 1897, XXII).

Helianthemum variabile: Obere Epidermis 20—30, Wand 4—6 (am Blattrande bis 8). Mehrere Palissadenschichten.

Helianthemum chamaecistus: Obere Epidermis 10—20, Wand 4 (am Rande bis 8).

Helianthemum-Species von Biskra: Epidermiswand 4—6 (am Rande bis 8). Umgerollte beiderseits stark filzige Blätter. — *Species* von El Cantara: Obere Epidermiswand 4—6. Blätter beiderseits dicht filzig, aber nicht eingerollt.

Cistus hirsutus: Obere Epidermis 20—22, Wand 4—6, untere Epidermis 12—16, Wand 2. 2 Schichten von Palissaden.

Cistus ladaniferus: Obere Epidermis 24—30, Wand 2—4. Obere Epidermis mit dem in Alkohol löslichen, bitteren Excret der Blattdrüsen bedeckt.

Artemisia dracunculus: Obere Epidermis 20 (am Rande bis 24), Wand 6 (am Rande bis 10), untere Epidermis 12, Wand 2—4 μ .

Diese Zahlen, welche mittlere Werthe angeben, sind offenbar recht beträchtlich. Die Minima der Epidermisdicke auf der Oberseite der Blätter schwanken bei den genannten Pflanzen zwischen 10 und 30, die Maxima zwischen 10 und 40, die Minima der Aussenwandstärke zwischen 2 und 8, die Maxima zwischen 4 und 10 μ . Die Dicke der Cuticula, welche dort, wo sie nicht besonders angegeben wurde, durchschnittlich etwa 1 μ beträgt, schwankt zwischen 1 und 6 μ .

Zum Vergleiche seien die entsprechenden Maasse zweier nicht xerophiler Labiaten angegeben. Bei *Ajuga reptans*: Epidermis der Oberseite 20—22, Wand 2 μ ; und *Glechoma hederacea*: Obere Epidermis 16, Wand 2 μ .

Unter den aufgezählten Arten gehören mehrere zu den xerophilsten Formen, die bekannt sind, und gleichzeitig zu denen, welche durch ein starkes Aroma von ätherischem Oele und durch Drüsenreichthum ausgezeichnet sind. Von der *Artemisia judaica* sagt Volken (l. c. pag. 46): „Wer einmal in der Wüste zur Mittagszeit sich etwa einem Busch von *A. judaica* genähert, der wird an einer Dunsthülle, die sich um die ganze Pflanze lagert, nicht mehr zweifeln, sie kündigt sich ihm durch den Geruch schon auf mehrere Schritte Entfernung an.“ Nichtsdestoweniger findet man bei dieser Pflanze eine beträchtliche Filzbildung (Volken l. c. pag. 45), bei *A. monosperma* eine „ausnehmend dicke und starke cuticularisirte Aussenwand“, sammt eingesenkten Spaltöffnungen (jedoch keine Behaarung). Die bekannte Wüstenpflanze *Arizonas*, *Artemisia tridentata*, zeichnet sich nach

Messungen an im hiesigen botanischen Garten cultivirten Exemplaren nicht durch solche Eigenthümlichkeiten aus, jedoch besitzt sie eine kräftige Behaarung. *A. absinthium*, *vulgaris* und *campestris* verhalten sich ebenso, weisen aber ein mächtig entwickeltes Wurzelsystem auf, und dasselbe wird von *A. tridentata* gelten. Die Blätter von *A. campestris* welken ziemlich leicht, trotzdem gehört diese Pflanze mit zu den Charakterarten der Muschelkalktrift bei Jena und der Sandtriften Nordostdeutschlands; es ist eben wie bei der Coloquinte die ausgiebige Wasserversorgung die Ursache dafür, und die Auflösung der Spreite in schmale Lacinien kommt noch begünstigend hinzu.

Die *Lavandula*-Arten sind besonders reich an stark duftenden ätherischen Oelen, und doch finden wir gerade bei ihnen eine Häufung morphologischer Trockenschutzeinrichtungen: schmale, kleine, eingerollte Blätter, frühzeitige Korkbildung an der Achse, starke Behaarung, bei *L. coronopifolia* nach Volken's Reduction der Blattfläche, eingesenkte Stomata, eine äusserst mächtige Epidermisaussenwand und Cuticula, wie auch die Abbildung des genannten Autors anschaulich macht (l. c. Taf. IV, 6). Für *L. vera* und *stoechas*, aus welchen beiden Oel gewonnen wird, sind die grossen Werthe für die Epidermisdicke oben angegeben.

Bei *Teucrium chamaedrys* wirken eine glänzende, reflectirende Blattoberseite, perennirende Achse, kräftiges Wurzelsystem, Behaarung des Stengels und der Blattunterseite, starke Epidermis, Cuticula und Wand der Epidermiszellen zusammen die Wasserausgabe zu beschränken, und dabei ist diese Pflanze eine der drüsenreichsten von den einheimischen Labiaten. Zu den letzteren gehört auch *T. montanum* mit schmalen, eingerollten Blättern, einer Epidermis von 26 μ Höhe, einer Epidermisaussenwand von durchschnittlich 5, einer Cuticula von ebenfalls 5 μ Dicke, eine Pflanze, die ausserdem nach F. Schleichert (l. c.) eine „sehr tief gehende Wurzel“ treibt. Auch unser ölreicher Thymian hat nach demselben Autor eine sehr tief in den Boden eindringende Wurzel. Ebenfalls sehr reich an einem scharfen, ätherischen Oele sind die beiden oben erwähnten *Satureja*-Arten, *mutica* und *montana*.

Während man unter der Annahme der Tyndall'schen Hypothese hätten erwarten sollen, dass wenigstens bei den ölreichsten Pflanzen ein Zurücktreten der übrigen Trockenschutzmittel eintrete, ein Vikariiren, wie es zwischen der Dichte der Behaarung und der Stärke der Epidermisaussenwand nicht selten ist (Volken's, Flora d. äg.-arab. W. pag. 46), findet eigentlich gerade das Gegentheil

statt: Eine Vermehrung der Oelproduction und Drüsen geht parallel mit einer Häufung von Trockenschutzeinrichtungen, sei es betreffs der Beschränkung der Verdunstung oder der Vergrößerung der Wasserzufuhr.

Unter diesen Umständen erscheint es berechtigt, an der Richtigkeit der unter der Bezeichnung der Tyndall'schen Hypothese zusammengefassten Anschauungen Zweifel zu hegen, umsomehr als die Herbeiziehung der pflanzengeographischen Facta keineswegs ein nur in dem Sinne dieser Theorie verwerthbares Resultat ergeben hat. Denn wenn man das Hervortreten der aromatischen Pflanzen in Steppen und Wüsten mit dem Wassermangel dieser Gebiete in Zusammenhang bringen will, so ist die Thatsache der Häufigkeit grosser Weidethiere daselbst a priori ein ebenso guter Grund für jene Annahme, welche in diesen aromatischen Stoffen ein chemisches Schutzmittel gegen Thierfrass erblickt, da bekanntlich auf unseren Rinder- und Schafweiden alle ölreichen Pflanzen nicht weniger gemieden werden, als Stachel- und Dornpflanzen. — Es kommen hierzu aber noch einige andere Thatsachen, welche dazu beitragen, die genannte Theorie als unwahrscheinlich erscheinen zu lassen, und die ich in Folgendem besprechen möchte.

Physikalisch-Klimatologisches.

W. Köppen macht in seinem „Versuche einer Classification der Klimate vorzugsweise nach ihren Beziehungen zur Pflanzenwelt“¹⁾ folgende Bemerkung: „Wiesner (pag. 84 [der Biologie von 1889]) vertritt die Ansicht, durch die reichliche Ausscheidung ätherischer Oele würden die betreffenden Wüstenpflanzen von einer Dunsthülle umgeben, die als Schirm die starke Sonnenstrahlung und dadurch auch die Verdunstung vermindert. Diese Erklärung ist, wenn überhaupt, wohl nur bei Windstille physikalisch zulässig; nun weht aber in Wüsten und Steppen um die Mittagszeit bei starker Sonnenstrahlung fast immer starker Wind; nur in der Nacht und in der kalten Jahreszeit sind Windstillen dort häufig. Die Dunsthülle könnte also höchstens gegen Ausstrahlung, nicht gegen Sonnenstrahlung wirksam sein“ (pag. 676).

Diese Angabe wird illustriert auch durch eine Angabe Volken's über den „Chamsin“ der ägyptisch-arabischen Wüste: „Man versteht darunter einen periodischen, jährlich in der Zeit von Mitte März bis

1) Geographische Zeitschrift 1900, IV, pag. 593.

Mitte Mai¹⁾ wiederkehrenden Wind, der im Gegensatz zu den sonst vorwiegenden Nordwinden aus Süd und Südost, seltener aus Südwest kommt.“ — „Der Chamsin ist selten eine Luftbewegung von grösserer Intensität und Dauer. Sein stärkster Anfall ist bald vorüber, aber viele Stunden vor und nach ihm ist [die Atmosphäre in einem uns abnorm vorkommenden Zustande, — es herrscht eine Schwüle, erstickende Hitze, die das Thermometer auf 40° (C.) steigen lässt, die relative Feuchtigkeit sinkt auf 15 und 10%. — Die austrocknenden Wirkungen des Chamsin auf die Vegetation in der Wüste sind bedeutende und ertödtende, zumal wenn er mehrere Tage hintereinander weht. Einjährige Pflanzen, die bis dahin der Hitze widerstanden haben, verdorren, mehrjährige büssen die frischen Triebe ein, welche die vorhergegangene Regenzeit emporschiessen liess.“ (pag. 15 und 16.)

Diese letztere Bemerkung über die eingreifenden Wirkungen des Chamsin auf die Vegetation könnte man gegen Köppen als Einwurf erheben, indem man sagte, dass Aphyllie, Kleinblättrigkeit u. s. w. ebensowenig Nutzen gegen Insolation besässen wie die ätherischen Oele, weil sie ja in ihrer Gesamtheit nicht einmal die Pflanze vor dem Tode zu bewahren vermöchten, wenn man aber das nicht zugäbe, auch den ätherischen Oelen eine Trockenschutzwirkung nicht abzusprechen sei, da ihre grosse Athermansie feststehe.

Darauf lässt sich jedoch erwidern, dass gegenüber einer Luftbewegung die Qualität des Schutzmittels von ausschlaggebender Bedeutung ist. Starke Cuticula- und Wandbildungen, Aphyllie und Behaarungen u. s. w. sind gegen Insolation wirksam bei ruhiger und bewegter Luft; eine Dampfhülle aber, welche das leisten soll, was ökologisch in diesem Falle von ihr zu erwarten wäre, setzt völlige Windstille voraus. Wenn nun aber gerade an jenen Orten und zu der Zeit, wo diese Hülle ein Vorthail sein könnte, Bedingungen eintreten, die ihre Existenz überhaupt problematisch machen, so ist von biologischem Standpunkte die Meinung gerechtfertigt, dass unter solchen Umständen die Entwicklung einer derartigen Einrichtung mit der angenommenen Bedeutung gar nicht hätte stattfinden können, sondern dass der Sinn dieser auffällig ausgebildeten Function in einer anderen Richtung zu suchen sei.

Tyndall²⁾ stellte seine Versuche in der Weise an, dass er die Wärmestrahlen eines mit kochendem Wasser gefüllten Leslie'schen

1) Die Hauptvegetationszeit währt in jenen Gegenden von Ende Januar bis in den Mai (l. c. pag. 19).

2) Tyndall, Die Wärme (1867) p. 419.

Würfels durch ein vier Fuss langes, beiderseits mit Steinsalzplatten abgeschlossenes Messingrohr gehen und die austretenden Strahlen auf ein mit einem Galvanometer verbundenes Thermoelment fallen liess. Wurde die Röhre mit irgend einem Gase gefüllt, so konnte man die Absorption nach dem Ausschlage der Magnetnadel berechnen. Um ätherische Oele zu prüfen, wurde das Rohr evacuirt und der beim Beginne des Versuches eingeführte Luftstrom durch ein Glasröhrchen geleitet, dessen Wand ein mit dem betreffenden Oele getränktes Stück Filtrirpapier auskleidete (l. c. pag. 455). Bei dieser Versuchsanordnung gelangte Tyndall zu folgenden theilweise sehr hohen Absorptionswerthen (l. c. pag. 456):

Luft = 1, bei 1 Atmosphäre

Patchouli	30	Orangenöl	67
Sandelholz	32	(Wasserdampf)	72)
Geranium	33	Thymian	74 (68?)
Nelkenöl	33,5	Rosmarin	74
Knoblauchöl	34	Lorbeeröl	80
Rosenöl	36,5 (37) ¹⁾	Camillen (Blüthen) ¹⁾ .	87
Wermut	41 ²⁾	Cassiaöl	109
Bergamot	44	Spike	355
Neroli	47	Nardenöl	355 ¹⁾
Lavandel	60	Anis	372
Citronenöl	65		

Von diesen Oelen kommen einige für uns nicht in Betracht, nämlich Citronen-, Bergamot-, Orangen- und Anisöl von Pflanzen mit inneren Drüsenorganen, ebenso Lorbeeröl aus den inneren Drüsen von Blättern, ferner Nelken-, Camillen-, Rosen- und Neroliöl (letzteres von Citrus-Arten) aus Blüthen, Sandelholzöl aus dem Holze von Santalum-Arten, Cassiaöl (Zimmtöl) aus der Rinde von Cinnamomum-Arten und endlich Knoblauch- und Nardenöl, letzteres in dem Rhizom der nordindischen Valerianacee Nardostachys Jatamansi DC.³⁾ Die übrigen in dem Verzeichnisse genannten Oele sind ausser Wermut und dem aus Pelargonium-Arten gewonnenen Geraniumöl, Labiatenöle.

Wenn thatsächlich die Absorptionsfähigkeit dieser Dämpfe in einer Beziehung zu der Wasserökonomie der Pflanze stünden, so dürfte man erwarten, dass dieses Verhältniss auch in der Vertheilung der Absorptionsgrösse einen gewissen Ausdruck fände, in der Weise, dass

1) Diese Angaben aus Tyndall, Fragmente a. d. Naturwissenschaften. 1874.

2) Hier wurde statt des ölgetränkten Papiere das Kraut selbst benutzt.

3) Vgl. Flückiger, Pharmakognosie (1883) pag. 432.

den morphologisch am wenigsten xerophytisch ausgebildeten Arten die annähernd leistungsfähigsten Oele zukämen. Dass dieser Fall keineswegs eintritt, lehrt ein Blick auf die Tabelle: *Lavandula spica*, ein Halbstrauch trockener Gegenden des Mittelmeergebietes, besitzt beiderseits mit Sternhaaren versehene, schmale Blätter, die am Rande etwas umgerollt sind, deren Epidermis oberseits eine Höhe von 20–24 μ hat mit einer Aussenwand von 5–6 μ , wovon 1–2 μ auf die Cuticula und ebensoviel auf die cutinisirte Zone fallen.¹⁾ Die Absorptionsfähigkeit des Oeldampfes dieser Pflanze ist 355 Mal so gross als die der Luft. — *Thymus vulgaris*, ein Halbstrauch desselben Gebietes, producirt ein Oel, dessen Dampf beinahe nur $\frac{1}{5}$ der Absorption des Spikeöles erreicht, nämlich 74, während die Höhe der Epidermis nur 12, die Dicke ihrer Wand 4 und die der Cuticula etwa 2 μ beträgt. — Das Rosmarinöl hat dieselbe Absorptionsgrösse, wie das vom Thymian, die Standorte beider Arten sind übereinstimmend, aber die morphologischen Schutzmittel der Blätter sind äusserst verschieden. Bei *Rosmarinus* ist die ganze 4–6 μ starke Aussenwand der Ober-epidermis cutinisirt, die eigentliche Epidermis hat eine Höhe von 14–16 μ , wird aber — ein vereinzelter Fall unter den Labiaten, vgl. Solereder l. c. pag. 718 — durch ein mindestens ebenso hohes Hypoderm verstärkt und erreicht dadurch eine Dicke von 30–40 μ .

Bezüglich dieses Vergleiches darf man sodann fragen, welche Bedeutung den hohen Absorptionszahlen bei Oelen zukomme, die nach dieser Richtung hin niemals zur Wirkung gelangen können, weil sie von der Atmosphäre durch Einsenkung in das Gewebe der Pflanze und häufig noch durch Korkmembranen abgeschlossen sind, so dass nur eine Verletzung ihre Befreiung ermöglicht. Was nützt dem Rhizom der *Nardostachys* die Absorption von 355, den Früchten des Anis die von 372 und der Zimtrinde eine von 109? — Ich glaube, dass diese Eigenschaft der ätherischen Oele ebenso wenig Bedeutung für das Leben der Pflanze hat, wie etwa die Farbe dieser Stoffe, ihr Verhalten zum polarisirten Lichte oder ihr specifisches Gewicht.

1) Diese Messungen nach einer mit *L. vera* DC. (= *spica* α L.) nicht identischen „*Spica*“ (= *L. spica* DC.) des hiesigen botanischen Gartens. Nach Flückiger (l. c.) wird aus der letzteren, der *Vera* sehr nahestehenden Form in Frankreich ein besonderes, von dem gewöhnlichen Lavendelöl verschiedenes Oel gewonnen. Andererseits liefert auch *L. vera* verschiedene Oelsorten (E. Schmidt, l. c. II, pag. 1195). Es lässt sich also nicht mit Sicherheit entscheiden, was Tyndall unter Spikeöl verstanden hat; es wurde oben angenommen, dass das Produkt der *L. spica* DC. (*Prodromus*) von ihm untersucht worden ist.

In dieser Ansicht bestärkt mich besonders der Einwurf, den Köppen bezüglich der Luftbewegung in den Steppen und Wüstengebieten gegen die Tyndall'sche Hypothese gemacht hat. Ausserdem möchte ich Folgendes in Erwägung ziehen. Setzt man voraus, dass eine der genannten Pflanzen sich in einem völlig windstillen Raume befände, so wären die physikalischen Bedingungen doch immerhin andere als die, welche in den Versuchen von Tyndall zur Geltung kamen. Denn erstens stehen der intakten Pflanze nicht solche Dampfmassen zur Verfügung, wie man sie erhält, wenn man in der von Tyndall eingeschlagenen Weise experimentirt. Das geht schon deutlich genug aus einer anderen Versuchsreihe hervor, die derselbe Forscher mit getrockneten Pflanzen an Stelle des mit Oel getränkten Papiers ausführte, und wo nach seiner Meinung nicht einmal die Wirkung des Wasserdampfes sicher ausgeschlossen war. Bei dieser Versuchsanstellung ergab nämlich Lavendelöl eine Absorption von 32 (gegenüber 60), Zimmtöl 53 (gegenüber 109). Und selbst die so erreichte Concentration der Dämpfe entspricht nicht der, welche im Umkreise einer intakten lebenden Pflanze herrscht, wie man sich durch den Geruch, der hier schliesslich der einzige Maassstab ist, leicht überzeugen kann. Nach Schmidt¹⁾ ergibt eine blühende Pflanze von *Thymus vulgaris* an Oel 1,5% des Trockengewichtes, und da sich dieses zum Frischgewicht wie 1:3 verhält,²⁾ würde eine 600 g ölproducirende Theile besitzende, also ziemlich kräftige Pflanze, 3 g Oel ergeben. Diese Oelmenge verdampft aber ziemlich langsam und zudem in einem grossen, luftbewegten Raume, während ein mit Oel getränktes Stück Fliesspapier das Oel sehr schnell völlig verdunsten lässt. Dünnes Fliesspapier von 2 Zoll (5 cm) Länge und 1 Zoll Breite, von der Grösse, wie Tyndall es benutzte, nimmt etwa 80 mg Thymianöl auf, und diese ganze Masse würde in einem Tyndall'schen Versuche in kurzer Zeit in einem engen, abgeschlossenen Rohre zur Verdampfung gebracht werden.

Wenn nun ferner von Volkens angegeben wird, der Geruch von *Artemisia judaica* mache sich bereits auf mehrere Schritte Entfernung bemerkbar, so muss, falls man von etwaigen Luftströmungen absehen will, darauf hingewiesen werden, ein wie ausserordentlich feiner Indicator das Geruchsorgan ist.

Es kommt ausserdem noch hinzu, dass die Concentration der Dämpfe mit der Entfernung von der Pflanze ziemlich schnell ab-

1) Ernst Schmidt, Pharmazeutische Chemie 1901 II pag. 1218.

2) Pharmaz. Kalender 1902 pag. 76.

nehmen wird, so dass eigentlich kein Mantel einer gleichmässig absorbirenden Materie die Pflanze umgibt, und die Absorptionsvorgänge doch wesentlich andere sein müssen, als wenn die Wärmestrahlen wie in dem Tyndall'schen Apparate einen gleichartig mit der betreffenden Substanz erfüllten Raum passiren und dann erst die Pflanze resp. das Galvanometer treffen. Es scheint sogar, als wenn ein ätherische Dämpfe ausströmender Pflanzenstock in unbewegter Luft unter diesen Verhältnissen, wenn man noch die Wärmeleitung in Betracht zieht, stärker erwärmt würde oder wenigstens kräftiger transpiriren müsste als ein anderer, der diesen Wärmespeicher nicht um sich her erzeugte.

Ich habe versucht, den thermometrischen Unterschied festzustellen, der sich ev. ergeben könnte, wenn man hinter zwei flachen prismatischen Glasgefässen, von denen eins mit den Dämpfen irgend eines Oeles erfüllt war, die Insolationswärme ablasse, oder wenn man je zwei Thermometer luftdicht in weite Glascylinder und den einen in eine beträchtlich weitere, Oeldämpfe enthaltende Glasglocke, den anderen dagegen unter eine ebensolche ohne Oel stellte. Jedoch konnten diese Versuche wegen ungünstigen Wetters nicht zu Ende geführt werden, und ich glaube allerdings auch, dass sie nur mit bedeutend feineren Apparaten brauchbare Resultate geliefert hätten.¹⁾ Leider habe ich in Tyndall's Schriften über diesen Gegenstand keine Temperaturangaben finden können; bedenkt man aber, dass viele Pflanzen eine Temperatur von einigen 50° C. zu ertragen vermögen, ohne abzusterben, und dass von Altenkirch (l. c. pag. 357 f.) auf den Geröllhängen der „Bosel“ Lufttemperaturen bis zu 46°, Bodentemperaturen bis zu 48,9°, Temperaturen im Rasen bis zu 49° (am 30. Juli bei mässigem Winde) und am 19. August bei Wind 1 cm über dem Boden bis zu 55° C. beobachtet wurden, und dass Volken's (l. c. pag. 14) im besonnten Wüstensande 52 und 55° gemessen hat, so wird man an der Trockenschutzleistung der ätherischen Oele wohl noch mehr zweifeln müssen. Denn da es in der Wüste auch sehr viele perennirende Pflanzen gibt, die keine solchen Oele secerniren, und in der von Altenkirch untersuchten Geröllflora Sachsens nur *Thymus serpyllum* als solche auftritt, so darf wohl daraus geschlossen werden, dass die bekannten xerophilen Merkmale genügen, um der Insolation erfolgreich zu begegnen, oder dass sich der bei der Mehr-

1) Man vergleiche den von Tyndall l. c. beschriebenen und abgebildeten, sehr complicirten Apparat.

zahl der Xerophyten wenig massige und eine äusserst geringe Oberfläche darbietende, an ausstrahlenden Kanten und Spitzen aber reiche Körper überhaupt nicht oder nur in Ausnahmefällen auf eine tödtliche Temperatur erwärmt. Sicherlich kann man auch annehmen, dass die Differenz der absoluten Temperaturen, die man unter den in der Natur gegebenen meteorologischen Bedingungen an zwei Körpern erhielte, wenn man den einen mit einer Dampfhülle umgäbe, den anderen dagegen nicht, eine so minimale ist, dass sie von gar keinem biologischen Werthe sein würde, selbst dann nicht, wenn es sich um völlige Windstille handelte. Denn wenn ein Nutzen geboten werden sollte, müsste man wohl Temperaturunterschiede von wenigstens mehreren Graden erwarten dürfen.

Auf Grund dieser Ueberlegungen scheint mir auch die Bemerkung, welche Altenkirch betreffs einer ev. Bedeutung der Verdunstungskälte der Oele des Thymian (l. c. pag. 383) macht, problematisch zu bleiben, eine Vermuthung, welche vorher schon von Grisebach und Focke ausgesprochen worden war (vgl. oben). Wenn es sich so verhielte, könnten die xerophytischen Formationen überhaupt nur aus Oelpflanzen zusammengesetzt sein; es gibt aber sehr viele Xerophyten, die ihnen in Structur und Wasserversorgung durchaus gleichen und, obwohl sie keine ätherischen Dämpfe hervorbringen, dieselben Standorte mit ihnen theilen.¹⁾

Ich bin mir bewusst, eine directe physikalische Widerlegung der Tyndall'schen Theorie mit diesen Ueberlegungen nicht erbracht zu haben; vielmehr bin ich der Meinung, dass eine solche erst mit der Feststellung der absoluten Temperaturunterschiede bei Ein- und Ausschaltung der Oelatmosphäre gegeben wäre, Differenzen, deren Kenntniss eine stricte physikalische Entscheidung herbeiführen würde. Solche Versuche anzustellen war ich nicht in der Lage.²⁾

1) Vgl. hierzu Pfeffer l. c. I pag. 501 Anm.: „Als Schutzmittel gegen zu starke Erwärmung dürfte die ansehnliche Absorption der dunklen Strahlen in den Dämpfen der ätherischen Oele kaum von hoher Bedeutung sein“. Ferner pag. 220 Anm.: „Durch die Beimengung des Dampfes von ätherischen Oelen wird die Sonnenwirkung wohl nicht sehr erheblich vermindert.“ — Was den Schutz vor nächtlicher Abkühlung betrifft, so gilt die gleiche Ueberlegung.

2) Auch die von Grisebach angedeutete Wirkung der Verdunstungskälte und Transpirationsverzögerung kann ich aus diesem Grunde nicht erörtern, halte ihre biologische Bedeutung aber für äusserst unwahrscheinlich, da es sich nur um ganz minimale Differenzen handeln kann.

Physiologisches.

Nach einem Referate im Botanischen Centralblatte (1898 Bd. 76 pag. 137 u. 138) ist H. Henri Dixon der Meinung, „dass die ätherischen Oeldämpfe ähnlich wie CO_2 etc. durch Eindringen in die Inter-cellularen eine Verminderung der Transpiration resp. Verdampfung herbeiführen. Nach einigen vorläufigen Experimenten konnte dies sicher festgestellt werden, indem durch die von *Artemisia absinthium* ausströmenden Dämpfe eine Herabsetzung des Transpirationsverlustes von *Syringa* und *Cytisus*-Zweigen bewirkt wurde.“

Ich will die Richtigkeit der Ergebnisse Dixon's nicht bestreiten aber ich glaube, dass man sie keineswegs verallgemeinern darf, da meine Versuche einen anderen Schluss näher legen. Zunächst benutzte ich als Indicator für die Verdunstungsdifferenz die bekannte Probe mit Cobaltpapier, indem die zu prüfenden Blätter zwischen je zwei Stücke dieses Papiere und ausserdem zwischen zwei Glasplatten gelegt wurden. Verwendet wurden kräftige Sprosse der unten genannten Pflanzen, denen die Blätter bis auf zwei gegen- resp. nahe-stehende abgeschnitten wurden. Der in Wasser stehende Trieb wurde so aufgestellt, dass jedes Blatt in eine Krystallisirschale hineinragte, in welche es durch eine runde Glasplatte so eingeschlossen wurde, dass der Stiel durch einen schmalen Spalt unbehindert die Wasserzufuhr vermitteln konnte. In die eine dieser Schalen wurde ein kleines Gefäss mit dem zu benutzenden Oele unterhalb des Blattes aufgestellt, weil die Benutzung von lebenden Kräutern zur Produktion der Oeldämpfe wegen der Eigentranspiration derselben nicht anging.

Gebraucht wurden für diese Versuche Sprosse von *Syringa vulgaris* und *Impatiens glanduligera*. Bei Verwendung eines etwa linsengrossen Tropfens von Thymianöl (25—50 mg) im Schatten und in der Nähe eines Ostfensters (mittags) wurde nach vorherigem Vergleiche selbst nach mehrstündiger Exposition sowohl bei *Syringa* wie bei *Impatiens* kein Unterschied in der Transpiration wahrgenommen, obwohl die geringe Masse des Oeles in dem kleinen Raume eine stark duftende Dampfatosphäre erzeugte.

Auch wenn unter sonst gleichbleibenden Bedingungen statt des kleinen Tröpfchens 2 ccm desselben Oeles eingeführt wurden, änderten sich die Ergebnisse bei zwei- bis dreistündiger Exposition nicht. Auch ein Unterschied in der Oeffnungsweite der Stomata war bei mikroskopischer Prüfung nicht festzustellen, einen Fall (*Impatiens*) ausgenommen, wo die Oelpflanze bedeutend engere Spalten aufwies als die Controlpflanze.

Es war anzunehmen, dass bei einer ökologisch wirksamen Herabsetzung der Transpiration durch Oeldämpfe ein mindestens unzweifelhafter Unterschied bei diesen Proben sich hätte herausstellen müssen, da in dem Cobaltpapier ein sehr empfindlicher Gradmesser für relative Feuchtigkeitsdifferenzen gegeben ist.

Das Ausbleiben derselben gab daher Veranlassung zu einer genaueren Nachprüfung der Dixon'schen Annahme und Experimente durch einige Wägungsversuche an Blättern und ganzen Pflanzen.

Bei diesen Versuchen fanden annähernd gleich grosse und unter möglichst gleichen Bedingungen an demselben Sprosse gewachsene Syringen-Blätter Verwendung (*Syringa vulgaris*). Sie wurden in kleine, mit Leitungswasser gefüllte und mit Olivenöl abgeschlossene Gläschen und sodann jedes für sich auf einen Teller unter eine Glasglocke oder ein grosses Becherglas gestellt. Dabei wurde Sorge getragen, dass je zwei zusammengehörige Blätter betreffs der Glocke, der Licht- und Temperaturverhältnisse etc. sich unter möglichst ähnlichen Bedingungen befanden.

Um die Wirkungen des Oeles festzustellen, wurde zeitweise ein Uhrsälchen mit dem Oele (Menthaöl, 25—50 mg) unter die betreffende Glocke gesetzt.

Zur Controle der Blattversuche wurde ein Vergleichsversuch an jungen Bohnenpflanzen (*Phaseolus*) mit völlig entwickelten primären Laubblättern ausgeführt. Die Pflanzen waren aus Samen in kleinen Töpfen erzogen worden und hatten sich in den Grössenmaassen fast gleich entwickelt. Die Töpfe erhielten bei Beginn des Versuches einen allseitigen Stanniolbelag.

Als Resultat der vorgenommenen Wägungen ergab sich, dass die Oeldämpfe eine merkliche Herabsetzung der Transpiration nur mit gleichzeitiger Schädigung der Blätter bewirken, wenigstens bei längerer Einwirkung.

Die folgenden Tabellen beziehen sich auf drei Versuchsreihen und geben die absoluten Gewichtsverluste (in mg) von Wägung zu Wägung an.¹⁾

A. (*Syringa*-Blätter):

Zeit:	4-5	5-6	10-11	11-12	12-1	1-2	2-3	3-4
I	354	416	1070	880	1060	730	475	0
II	468	384	*896	534	410*	180	100	0

1) Die Sternchen in den Tabellen bezeichnen die Zeitpunkte, wo deutliche Schädigung der Pflanzen festzustellen war. Die fettgedruckten Zahlen bedeuten die Zeit der Oeleinwirkung.

B. (Syringa-Blätter):

Zeit:	3-4	4-5	5-6	6-7	9-10	10-11	11-12	12-3	3-4	4-5	5-7
I	60	30	35	0	55	75	75	250	10	45	50
II	55	65	30	5	80	90	100	280	10	45	45

C. (Bohnenpflanzen):

Zeit:	10-12	12-2	2-4	4-6	10-12	12-2	2-4	4-6	8-10	10-12	12-2	2-4	4-6	8-10	10-12
I	420	260	130	120	310	190	140	130	2350	1280	370	180	120	450	820
II	490	320	170	120	440	230	150	170	2545	1170	380	*350	170	*380	540

In jedem Falle wurde das stärker transpirirende Exemplar für die Einwirkung des Oeles bestimmt (II), das andere diente zur Controlle (I).

In den Fällen A und C tritt die von Dixon angegebene Depression der Verdunstung nach Einwirkung der Oeldämpfe deutlich ein. Im Versuche A verlor II im Laufe der ersten Versuchsstunde 114 mg Wasser mehr als I. Nachdem dann das Oel eingeführt war, verlor in der nun folgenden Stunde (5—6 nachmittags) II 84 mg weniger, I aber 62 mehr als in der ersten Stunde. Darauf wurde das Oel entfernt und die Glocke sorgfältig gereinigt. Am nächsten Morgen zeigte sich Blatt II erschlaft, während I straff und frisch erschien. Die Schädigung zeigte sich auch darin, dass II am zweiten Tage mit einem 174 mg geringeren Verluste einsetzte als I. In den folgenden Stunden (11—4) wurde II wieder in die Oelatmosphäre gebracht. In der ersten dieser Stunden (11—12) verlor II 362 mg weniger als von 10—11 ohne Oel, I in der gleichen Zeit nur 190 weniger. Dann steigt bei I die Verdunstung zwischen 12 und 1 stark, um dann dauernd zu fallen, während sie bei II von 11 Uhr ab stetig und schnell zu sinken beginnt. Um 1 Uhr zeigten sich bei II abgestorbene und gebräunte Stellen.

In dem anderen Versuche mit Fliederblättern (B) wurde die Oelatmosphäre erst am zweiten Tage eingeführt und bis zum Ende des Versuches beibehalten. In diesem Falle war II von 9—10 Uhr stärker gefallen, von 10—11 langsamer gestiegen als I. Nach Einführung des Oeles um 11 Uhr nahm II jedoch langsam zu, während I gleich blieb (bis 12 Uhr). In den folgenden drei Stunden verliert II ebenfalls ein wenig mehr, um bis 4 eine geringe Herabsetzung zu erleiden und von da ab mit I übereinzustimmen. Ein bestimmter Zeitpunkt von Schädigung wurde hier nicht notirt.

Versuch C wurde mit ganzen Bohnenpflanzen ausgeführt. Das Oel wurde am zweiten Tage nach der zweiten Wägung eingesetzt

und wirkte vier Stunden (von 12—4 Uhr). Es zeigte sich eine sofortige Herabdrückung des Transpirationsverlustes bei II, indem diese Pflanze 210, die Controlpflanze in den ersten beiden Stunden (12—2) nur 120 mg weniger verlor als in den vorhergehenden. Auch in den folgenden zwei Stunden sinkt II schneller, aber um 4 Uhr, als das Oel entfernt wird, steigt es plötzlich, während I langsam weiter abfällt. Am dritten Tage setzte II wieder, wie im Anfang, mit höherer Transpiration ein. Um 10 Uhr wurde das Oel wieder eingestellt. Nun fielen beide in den folgenden Stunden schnell ab, II etwas rascher, und erreichten um 2 Uhr etwa dasselbe Niveau (10 mg Unterschied). Bei fernerm Verbleiben des Oeles in II (von 2—4 Uhr) fiel I nun aber schneller, nach Entfernung des Oeles (um 4 Uhr) aber wieder II beträchtlich schneller. Am nächsten Morgen zeigte II deutliche Erkrankung (Vergilbung und Kräuselung der Spreiten), während I völlig gesund blieb. An diesem Tage setzte II auch mit einer bedeutend tieferen Transpiration ein (70 mg weniger). Die Schädigung von II war aber bereits am zweiten Tage erkennbar, indem die Pflanze die nyktitropischen Bewegungen einstellte, während I bereits um 2 Uhr schlief.

Versuch A wurde im Freien bei Insolation, B und C wurden im Laboratorium am Fenster ausgeführt.

Aus diesen Erscheinungen, im Zusammenhange mit den folgenden Versuchen, glaube ich den Schluss ziehen zu dürfen, dass eine Herabsetzung der Transpiration durch Einwirkung ätherischer Oeldämpfe bis zu einem ökologisch wirksamen Niveau nur mit gleichzeitiger Schädigung der transpirirenden Organe stattfinden kann, welche, wie aus dem Folgenden hervorgeht, höchst wahrscheinlich in einer Vergiftung der Gewebe ihre Erklärung findet.

Die toxische Wirkung der ätherischen Oele auf Menschen und Thiere ist bekannt.¹⁾ Ich habe auch einige Versuche über die giftige Wirkung der Dämpfe auf Schnecken und Insekten gemacht, welche dasselbe ergeben haben. Fliegen, Bienen und Hummeln wurden in einer Atmosphäre von Menthaöl in einer bis mehreren Stunden betäubt und getötet. Schnecken, die auf ein mit Gaze bedecktes, ölhaltiges (Mentha) Gefäss gesetzt worden waren, wurden äusserst unruhig, sonderten sehr viel Schleim ab und starben nach kurzer Zeit ab (*Limax agrestis*).

Die Giftwirkung dieser Dämpfe auf verschiedene Pflanzen wurde in folgender Weise ermittelt: Bei jedem Versuche wurden je zwei

1) Vgl. Husemann etc., Pflanzenstoffe (1882) I pag. 88.

möglichst gleiche, kräftige und mit gesunden Blättern versehene Sprosse verwendet, von denen jeder, in einem mit weissem Papier umwickelten Glase mit Wasser stehend, sich auf einem gleichfalls Wasser enthaltenden Teller befand, der mit einer ausreichend grossen Glasglocke oder mit einem Becherglase überdeckt wurde. Unter einer Glocke jedes Paares befand sich ausserdem ein Cylindergläschen mit irgend einem ätherischen Oele (etwa 1—2 ccm). Die Pflanze der mit Oel beschickten Glocke soll kurz die Oelpflanze, die andere die Controlpflanze genannt werden. Da ganz gleiche Triebe nicht zu erhalten sind, wurde der scheinbar kräftigere immer als Oelpflanze, und im Falle einer Ungleichheit der Glocken stets die grössere für dieses Exemplar benutzt.¹⁾

Es ergab sich Folgendes:

I. Versuche bei regnerischem Wetter oder schwacher Insolation.

1. *Sinapis alba* mit Pfefferminzöl, 26. 5. bis 3. 6. Am 19. 5. sind die jungen Blätter der Oelpflanze abgestorben, am 3. 6. ist sie völlig todt, während das Controlexemplar noch bis zur Entwicklung von Blüthenknospen (bis zum 20. 6.) aufbewahrt wurde. Es wurde dann gleichfalls mit demselben Oele behandelt und starb in einigen Tagen ab.

2. *Syringa vulgaris* mit Origanumöl, 12. 6. bis 17. 6. Am 17. 6. ist die Oelpflanze völlig todt (alle Blätter braun), die Controlpflanze noch vollständig gesund. (An einem Tage mittelstarke Insolation.)

3. *Salvia officinalis* mit Pfefferminzöl. Zwei Drittel der Blätter am Oelexemplar nach einigen Tagen ganz oder zum Theil getödtet, am anderen sämmtlich frisch.

4. *Origanum vulgare* mit Origanumöl. Nach 8 Tagen etwa (17. 6) sind an der Oelpflanze wenige kleine Stellen gebräunt, am 21. 6. mehrere Blätter todt, am 26. 6. fast sämmtliche. Die Luftpflanze ist am 29. 6. noch völlig grün.

5. *Dictamnus alba* mit Origanumöl, 17. 6. bis 20. 6. Zwei grosse Fiederblätter, das Oelblatt am 19. 6. bereits braun, am 20. vollständig abgestorben. Dagegen war das Controlblatt am 23. 6. noch ganz gesund und wurde noch einige Tage lang frisch erhalten und dann beseitigt.

6. *Mentha viridis* mit Pfefferminzöl, 17. 6. bis 21. 6. Am 21. 6. sämmtliche Blätter der Oelpflanze getödtet; am 26. 6. die andere noch

1) Die ev. Aufnahme von Oeldämpfen durch das Culturwasser hat keinen Einfluss auf das Gedeihen, wie ein vergleichender Versuch mit *Lavandula vera* in einer starken Emulsion erwies.

ganz gesund bis auf die Spitzen einiger unterer Blätter; nach mehrmaliger stärkerer Besonnung ist sie auch noch am 28. 6. zu zwei Drittel frisch geblieben.

II. Versuche bei starker Besonnung.

7. *Lavandula vera* mit Lavendelöl, 31. 5. bis 4. 6. Am 4. 6. sind mehrere Blätter unter der Oelglocke abgetötet, am 2. 6. waren bereits mehrere gewelkt. Die Luftpflanze frisch geblieben.¹⁾

8. *Syringa chinensis* mit Origanumöl, 31. 5. bis 2. 6. Nach $\frac{1}{4}$ stündiger Insolation ist die Oelpflanze gewelkt, die Controlpflanze ganz turgescent; am 2. 6. an der ersteren mehrere Blätter getötet. Im Laufe einiger Tage starb der ganze Zweig auch nach Entfernung der Glocke ab, während der andere unter denselben Bedingungen grün blieb.

9. *Origanum vulgare* mit Origanumöl, 31. 5. bis 3. 6. Am 2. 6. zeigen sich an fast allen Blättern kleinere und grössere schwarzbraune, abgestorbene Partien, und am 3. 6. ist die Mehrzahl der Blätter todt. Die Controlpflanze ist noch mehrere Tage später frisch grün.

10. *Salvia officinalis* mit Origanumöl, 3. 6. bis 4. 6. Nach $\frac{1}{2}$ stündiger Insolation ist das Oelexemplar deutlich gewelkt (Blätter schlaff und gekräuselt, Triebe überhängend), die Luftpflanze dagegen vollständig turgescent. Nach $2\frac{1}{2}$ Stunden die erstere völlig gewelkt, die zweite ein wenig angewelkt. In der Nacht zum 4. 6. hatte sich die Oelpflanze wieder erholt und war bis auf einige abgestorbene Hochblätter fast wieder ebenso straff geworden wie die andere.

11. *Cladophora*. Sehr einfach und deutlich ist die Giftwirkung der ätherischen Oele nachzuweisen, wenn man ein kleines Gefäss mit *Cladophora*-Fäden zusammen mit einem Uhrschildchen, das ein wenig ätherisches Oel enthält, unter eine Glasglocke stellt. Nach wenigen Stunden nimmt das Wasser so viel von den Oeldämpfen auf, dass es intensiv danach schmeckt, und nach 1—2 Tagen ist die *Cladophora* stark plasmolysirt und abgestorben, während das Controlglas frische, grüne Fäden enthält. Mit schwärmenden Algen, z. B. *Gonium*, ist das Experiment noch anschaulicher auszuführen, weil hier an der Bewegung ein Maassstab der Einwirkung gegeben ist.

Wie aus den angeführten Versuchen hervorgeht, lassen sich die ersten Anzeichen einer schädlichen Wirkung der Oeldämpfe gewöhnlich als Welkung erkennen, dann folgt ein durch Bräunung oder

1) Es hat den Anschein, als ob diese Pflanze gegen die Dämpfe des eigenen Oeles resistenter sei als gegen die anderer Arten. Vielleicht sind auch die stark aromatischen Arten überhaupt resistenter gegen diese Gifte (vgl. Versuch 10), was biologisch sehr wohl zu verstehen wäre.

Schwärzung bemerkbares Absterben discreter Stellen, die sich allmählich vergrössern und sich bis zu den stärkeren Blattnerven ausdehnen und endlich zusammenfliessend das ganze Blatt ergreifen. Bei durchsichtigen Blättern (*Syringa*, *Impatiens*, *Menyanthes* z. B.) war ausserdem eine deutliche Infiltration des Intercellularsystems zu erkennen.

Aus diesen Absterbeerscheinungen lässt sich schliessen, dass die Dämpfe durch die Spaltöffnungen in das Blatt eindringen und dann von den feuchten Zellmembranen wie durch Wasser absorbiert werden, so dass sie unmittelbar auf das Protoplasma einzuwirken vermögen.¹⁾

Ferner deuten die Plasmolyse bei *Cladophora* und die Infiltration der Blätter darauf hin, dass die Oele eine reichliche und schnelle Wasserauspressung veranlassen, was eine Anfüllung der Intercellularen mit Wasser zur Folge hat. Unter diesen Umständen wird die Verdunstungsfläche naturgemäss beträchtlich herabgesetzt, da das flüssige Wasser nur in der Nähe einer Spaltöffnung verdunsten kann, während unter normalen Bedingungen in den Wandungen des gesamten Inter-cellularsystems eine bedeutend grössere Fläche zur Verfügung steht.

Auf eine derartige Verstopfung der Intercellularen möchte ich die infolge der Oeldampfeinwirkung eintretende Depression der Verdunstung zurückführen. Bei dieser Annahme wäre auch ein anderes Verhalten (wie in den Versuchen B und C) verständlich, da der Infiltrationsprocess ganz ungleichmässig von statten gehen kann.²⁾

Im Vergleiche zu der bekannten transpirationssteigernden Wirkung der Anästhetica³⁾ böten danach die ätherischen Oele ein ganz anderes Verhalten, indem sie zwar auch eine stärkere Wasserausscheidung veranlassen, aber in flüssiger Form und infolgedessen scheinbar hemmend auf die Wasserabgabe einwirken.

2. Bedeutung der exogenen ätherischen Oele als Thierschutzmittel.

Obwohl schon von mehreren Forschern [vgl. z. B. Darwin; Kerner, Stahl⁴⁾] die Bedeutung der Schutzmittel für die Artenstatistik der Viehweiden nachgewiesen wurde, so scheinen doch noch bei vielen

1) Ueber Aufnahme äther. Oele durch Membranen vgl. Hofmeister, Pflanzenzelle pag. 226.

2) Vgl. auch die bei *Salvia* off. angegebene Erscheinung.

3) Vgl. Woods in Burgerstein, Materialien etc. der Transpiration der Pflanzen III, pag. 30, und Bot. Jahresber. XXI (1893) I pag. 15.

4) Darwin, Entstehung der Arten, Cap. 3. — Kerner, Pflanzenleben II. pag. 419, und Schutzmittel der Blüthen gegen unberufene Gäste pag. 201, 204, 205. — Stahl, l. c. — Ueber Schnecken vgl. auch Ludwig, Beziehungen zw. Pflanzen u. Schnecken. Sammelref. Bot. C.-Bl. Beih. 1891 pag. 37.

Zweifel zu bestehen in Hinsicht wenigstens auf die sogenannten chemischen Schutzmittel, welche die auf den Weiden beobachteten Wirkungen hervorrufen sollen. Eine bloss theoretische Erwägung dieser Verhältnisse und vieler ähnlicher Schutzfragen führt allerdings oft zu einer Skepsis, die gegenüber den vorliegenden Beobachtungsergebnissen unberechtigt erscheint. Es ist jedoch nicht meine Aufgabe, mich mit dieser umfangreichen und schwierigen Frage im Allgemeinen zu befassen. Ich beschränke mich auf einen kleinen Antheil, indem ich zu erörtern suche, ob in der Annahme des Schutzes gegen Thiere ein befriedigenderes Verständniss der Bedeutung der exogenen Oele zu finden ist als in der Tyndall'schen Hypothese.

Wenn man absieht von der Möglichkeit, dass die ätherischen Oele ein Schutzmittel gegen parasitäre Pilze¹⁾ oder gegen Fäulniss²⁾ seien, so kommt ausser der Lösung, welche die Tyndall'sche Auffassung dieser Frage gab, nur noch die Meinung in Betracht, dass in ihnen ein Schutzstoff gegen pflanzenfressende Thiere zu vermuthen sei.

Nachdem im Vorhergehenden einige Thatsachen angeführt worden sind, welche die Bedeutung der ätherischen Oele als xerophiles Hilfsmittel unwahrscheinlich machen, sollen jetzt die wichtigsten Erscheinungen besprochen werden, die man als eine Bestätigung der Thierschutztheorie ansehen darf.

Schutz der Reproductionsorgane.

Dieser Gegenstand ist von Kerner in seiner Abhandlung über „Die Schutzmittel der Blüthen gegen unberufene Gäste“ sehr eingehend behandelt und in den Hauptzügen erledigt worden.

Wenn man die Tyndall'sche Hypothese als zu Recht bestehend annimmt, so wird man auf die Vertheilung der Drüsen an der Pflanze

1) Gegen diese Annahme (Focke's) spricht die relativ sporadische Anordnung der Drüsen und die Isolirung des Inhaltes gegen die umgebenden Gewebe. Es bleibt überall genügend Spielraum für das Eindringen und die Entfaltung der kleinen Parasiten.

2) Eine solche Annahme hätte einen Sinn wohl nur bei Wasserpflanzen oder unterirdischen Organen. Bei letzteren sind die Oele aber verhältnissmässig selten (Labiaten etc.) und bei Acorus und anderen Pflanzen mit endogenen Behältern sind die Membranen häufig verkorkt und bleiben auch bei Fäulniss intact (s. oben Zacharias). — Nach dreieinhalbmonatlichem Faulen in Teichwasser fand ich auch die Drüsen an Blättern von Rosmarinus, Salvia officinalis, Mentha viridis und die Excretzellen in Blattstielstücken und -Querschnitten von Peperomia der Mehrzahl nach unverändert, obwohl die Theile fast bis auf die Cuticular- und Holzsubstanz zerstört waren.

kein Gewicht zu legen brauchen, da die schützende Dampfhülle sich bilden würde, mögen die Excretionsorgane am Stengel, an den Blättern oder Blüthen sich befinden. Hält man aber die Annahme einer Thierschutzwirkung für näher liegend, so wird man in vielen Fällen aus der Vertheilung der Schutzdrüsen eine Bekräftigung dieser Meinung entnehmen können.

Zwischen bestimmten Gruppen thierischer Pflanzenfeinde zu unterscheiden ist von grosser Wichtigkeit für das Verständniss der Schutzmittel. Es besteht ein wesentlicher Unterschied zwischen der Art wie Weidethiere (die Hufthiere aller Zonen) die Existenz der Pflanze bedrohen und den Schädigungen, die von Seiten der Insekten und Schnecken ausgehen. Die Verschiedenheit liegt einmal in dem der Grösse und Lebensweise angemessenen Nahrungsbedarfe der Consumenten, andererseits in der Beschaffenheit der Mittel, mit deren Hülfe die Nahrung gewonnen wird. Wenn Hunderte von Blattläusen im Laufe mehrerer Monate nicht im Stande sind, ein einziges Pflanzenindividuum zu vernichten, so vermag eine Wegschnecke¹⁾ vielleicht deren viele zu zerfressen, und ganz unvergleichlich grösser sind im Verhältnisse dazu wiederum die Ansprüche, die ein grosses Weidethier an die Pflanzenwelt stellt.

Dass die in inneren Drüsenorganen gebildeten Oele in erster Linie als Schutzmittel fungiren, kann nach den vorliegenden Untersuchungen²⁾ und besonders nach der Entdeckung der Entleerungsapparate der Rutaceendrüsen durch *Haberlandt* kaum noch in Zweifel gezogen werden. Dieser Forscher hat für mehrere Rutaceenarten (z. B. *Ruta graveolens*, *Dictamnus alba*) nachgewiesen,³⁾ dass der Deckel der in den Blättern befindlichen Drüsen einen Bau besitzt, der es bewirkt, dass selbst bei geringen Krümmungen (wie man sich bei *Ruta* besonders leicht überzeugen kann), ja selbst beim blossen Schütteln der Pflanze das Excret ausgestossen wird und in einem Tropfen sich auf der Oberfläche des Blattes ablagert. Hier liegt es wohl sehr viel näher, an ein Schutzmittel gegen Thiere zu denken, als an die physikalische Wirkung einer Verdampfungsschicht oder an ein Lackiren der Blätter im Sinne von *Volken s.*

1) Ein Exemplar des *Arion empiricorum* zerstörte in etwa 14 Tagen fast vollständig ein kräftiges mehrstengeliges *Lamium album* (das in einigen Wochen übrigens sich wieder völlig regenerirt hatte).

2) Vgl. die oben citirte Litteratur. Kritische und vergleichende Experimente finden sich nur bei *Stahl*, l. c.

3) *Haberlandt*, l. c. Vgl. auch *Stahl*, l. c. pag. 47 Anm.

Die Bedeutung der Oele der Blüthen braucht nicht eingehender erörtert zu werden; es ist aber von Interesse, zu erwähnen, dass hier eines der zahlreichen Beispiele vorliegt, wo gewisse Stoffe auf verschiedene Organismen ganz heterogene Reize ausüben und demgemäss eine doppelte Function zu erfüllen im Stande sind. Denn während man die Bedeutung der Blumenduftstoffe, die meistens den ätherischen Oelen zugehören in allererster Linie in der Beziehung der Insekten zu den Pflanzen suchen muss, so ist doch von Kerner¹⁾ gezeigt worden, dass sie einen nicht unwesentlichen Schutz für diese Theile bedingen.

Bei fast allen unseren *Geranium*-Arten findet sich in der Blüthenregion an Blüthenstielen, Kelchen und Fruchtklappen eine reichliche Drüsenbehaarung, die besonders bei *Geranium pratense* stark entwickelt ist, dessen Drüsen einen sehr klebrigen und eigenthümlich schmeckenden Stoff absondern. Kleine Insekten haften daran fest (z. B. Aphiden). Wo die Drüsen, wie am Blüthenstiele von *G. palustre* fehlen oder schwach entwickelt sind, wie bei *G. sanguineum*, stellt sich eine Bekleidung von abwärtsgerichteten oder abstehenden Deckhaaren oder langen Borsten ein, deren Bedeutung bezüglich der Schnecken bekannt ist. Die borstigen Blüthenstiele werden selbst von der Weinbergs- und Ackerschnecke nicht gefressen.

Wie energisch die Wirkung des Oalexcretes von *G. Robertianum* auf Schnecken ist, dürfte bekannt sein.²⁾ Man kann sich jederzeit leicht von dieser Wirkung überzeugen. In einem Fütterungsversuche mit der in den Gebüschten der Muschelkalkhänge bei Jena sehr häufigen *Helix arbustorum* waren die Blüthen und Knospen eines Sprosses von *G. Robertianum* zwar stark beschleimt — ein Zeichen, dass die Thiere die vorgelegten Stücke gefunden und bekrochen hatten —, aber Fressspuren waren nicht vorhanden, obwohl die Thiere ausgehungert waren. Diese Schnecke ist überhaupt ebenso empfindlich gegen chemische Schutzmittel wie *Helix hortensis*, die fast nur abgestorbene oder kranke Pflanzenstoffe geniesst.

Von hungernden Exemplaren der *Helix pomatia* dagegen wurden die Blüthen dieser Pflanze gefressen; sie enthalten also offenbar keinen dieser Art unangenehmen Stoff (wie z. B. die von *Primula officinalis*, die selbst von diesen überaus gefrässigen Thieren nur in Spuren bei grossem Hunger angegangen wurden), würden ihnen also ohne Weiteres zum Opfer fallen, wenn die Vegetationsorgane mit ihrem

1) Kerner, Schutzmittel der Blüthen pag. 204, 205.

2) Vgl. Stahl, Pflanzen und Schnecken pag. 46.

giftbewehrten Drüsenkleide sie nicht zurückhielten, die Pflanze zu besteigen. Ich habe auf *G. Robertianum* bisher keine Schnecke gesehen (vgl. die Versuche bei Stahl, l. c. pag. 46). *Helix arbustorum* hatte in dem obigen Versuche nach vier Tagen zwar die Fruchtkelche abgenagt, aber sie unberührt liegen lassen.

In einem anderen Falle wurde einigen Exemplaren von *H. pomatia* eine Stengelspitze des *Geranium pyrenaicum* mit Blättern und Blütenknospen vorgesetzt. Am dritten Tage darauf war alles noch unberührt, obwohl die Thiere sicherlich sehr hungrig waren, wie daraus hervorging, dass sie an diesem letzteren Tage Blätter von *Achillea millefolium* sofort angingen und stark befrassen, während das *Geranium* noch zwei Tage später kaum berührt war. Man muss dabei berücksichtigen, dass die Schnecken die „Gewohnheit“ haben, bei ihrer abendlichen und nächtlichen Nahrungssuche über vielerlei Gegenstände zu kriechen und überall, die Raspel stets in Bereitschaft, herumnagen und zunächst alles auffressen, was nicht sofort einen negativen Reiz auf ihre Fühler ausübt, wie etwa ein mit ätherischem Oele bestrichenes Möhrenstückchen oder die Drüsen von *Robertianum*. Ausserdem muss man bedenken, dass diese Thiere fast stets — wenigstens die Gehäuseschnecken — im Hungerzustande sind, wie ein Fütterungsversuch gleich nach dem Einfangen oft genug beweist. Dieser Umstand ist verständlich; denn bei starker Hitze und Trockenheit sind die Thiere bei der sehr hygrophilen Beschaffenheit ihres Körpers, dessen Schale offenbar zum guten Theile einen Trockenschutzapparat¹⁾ darstellt, oft Tage lang gezwungen, sich einzukapseln. Ihre Langsamkeit trägt das ihre dazu bei, so dass nur ein permanenter Hungerreiz und die Fähigkeit, sehr lange ohne Nahrung verharren zu können, den Thieren das Leben ermöglicht.

Diese Eigenschaften erklären es, warum man oft genug im Freien Schnecken an Pflanzentheilen fressen sieht, die der Theorie nach vor ihnen geschützt sein sollten. Eine momentane Beobachtung ist aber in allen diesen Fällen unzureichend. Verfolgt man irgend ein Individuum längere Zeit, so wird man dasselbe finden, wie die Versuche es ergeben: unter gleichzeitiger Darbietung zusagender und geschützter Pflanzennahrung wird letztere wohl berührt und hier und da wenigstens

1) Die Nacktschnecken sondern, wie *Limax agrestis*, entweder viel grössere Mengen oder aber einen zähen, gallertartigen Schleim ab: *Limax maximus*, *Arion empiricorum*.

von den grösseren Arten angefressen, einer völligen Vernichtung unterliegen aber nur die ersteren.¹⁾

Da wohl die meisten Schnecken sehr leistungsfähige Speicheldrüsen besitzen, so gelingt es ihnen nicht selten, selbst solche Dinge durch reichliche Bespeichelung „schmackhaft“ zu machen, die sie in einem weniger hungrigen Zustande, oder wenn grössere Auswahl vorhanden wäre, nicht angreifen würden. Die massige Entwicklung dieser Drüsen könnte als eine Gegenanpassung angesehen werden, wie die Fähigkeit, lange ohne Nahrung verbleiben zu können.

Das Resultat fast aller Versuche ist, dass es auf die Auswahl des Futters ankommt, und das alles ungeschützte eher und „lieber“ gefressen wird, während das Gegentheil eine Ausnahme bleibt, die sich aus der Lebensweise und den Anpassungen der Thiere erklärt.

Die Reproductionsorgane der Geranien sind vor Schnecken und ankriechenden Insekten in den meisten Fällen schon durch die Drüsenbehaarung der Stengel und Blätter geschützt, so dass die Excrete der Blütenregion, die in besonders zahlreichen und langen Drüsenhaaren erzeugt werden, auch als Wehr gegen anfliegende Insekten und vor Allem gegen weidende Thiere in Betracht kommen.²⁾ Denn die Geraniumarten, besonders der Wiesen, fruchten zu einer Zeit, wo die Gräser nicht mehr den Grad von Schmackhaftigkeit besitzen werden wie im Frühling und Vorsommer. Dementsprechend ist das grosse und auffallende *G. pratense* besonders gut an den Kelchen und den grünen, saftigen Fruchtschnäbeln mit diesen Schutzmitteln versehen, welche auch von *Helix pomatia* und *Limax agrestis* nicht gefressen werden.

Bei den Labiaten sind ganz ähnliche Einrichtungen betreffs der Verwendung der Drüsen zu bemerken. Im Folgenden sollen die grossen kugeligen für Labiaten charakteristischen, mehrzelligen Drüsenbildungen, die von de Bary³⁾ für Thymus eingehender beschrieben wurden, als Serpyllum-Drüsen bezeichnet werden. Diese Art von Drüsen findet sich bei einer sehr grossen Anzahl von Labiaten an Stengel, Blättern, Blütenstielen, Kelch und Krone, oder einem dieser Theile. Bei anderen Arten treten die Köpfchenhaare oft in grosser Anzahl

1) Vgl. Stahl, Bunte Laubblätter. Ann. d. Jardin Bot. de Buitenzorg XIII, 2. 1896 pag. 146: „Der Hungergrad der Thiere ist ein bei der Wahl der Nahrung wichtiger und bei der Deutung der Versuche in hohem Grade berücksichtigungswerther Faktor.“

2) Vgl. über Geranium: Kerner, Schutzmittel pag. 201, 211, 215.

3) De Bary, Vergl. Anatomie pag. 100, 101.

und Länge mehr hervor, oft finden sich beide Formen gemischt (z. B. *Salvia*-Arten, *Teucrium botrys*), wobei nicht selten die Köpfchenhaare die Blüthe besetzen. Bei manchen starren Krone, Kelch und Bracteen (meist aussenseits) von solchen klebenden Haaren, z. B. bei *Eremostachys laciniata*, verschiedenen *Scutellarien*, *Lophanthus scrophulariaefolius* (hier mit scharfem Geschmacke). *Salvia argentea* gleicht einem Fliegenstocke, so klebrig ist sie von den Grundblättern bis zu den Spitzen der Blüthenstände und so viele Insekten der verschiedensten Ordnungen, (Käfer, Fliegen und Mücken, Aphiden etc.) fangen sich daran. Solche Drüsenhaare finden sich bei mehreren *Salvia*-Arten. Die Oberfläche der Unterlippe der Blüthen ist immer frei von Drüsen, so dass den bestäubenden Insekten die Möglichkeit des Anfluges nicht genommen ist; denn alle Insekten, die in Betracht kommen, sind sehr empfindlich gegen Beschmutzung mit Klebstoffen, besonders die Bienenarten.

Die *Serpyllum*drüsen finden in der Blüthenregion, hauptsächlich am Grunde der Scheinquirle und an den Kelchen ihren Platz, manchmal auch an den Blüthen selbst. Nicht selten stehen sie auch auf der Innenseite der Kelchröhren, ein deutlicher Wink für ihre Bewerthung. Bei den einheimischen *Lamium*-Arten findet eine Häufung der überall auf der Pflanze vertheilten Drüsen an den Knoten unterhalb der Scheinquirle statt und zwar in einer Höhlung, welche jederseits zwischen den Blättern liegt und deren Epidermis reichlich mit rothem Farbstoffe und zahlreichen Spaltöffnungen versehen ist; ¹⁾ ebenso reichlich sind die Drüsen an den Kelchen bis an die Spitzen der Zähne.

Ob die Ansammlung der Drüsen an den Knoten als ein Hinderniss für ankriechende Insekten und Schnecken zu deuten sei, wage ich nicht zu entscheiden, da man beide oben auf den Pflanzen antreffen kann. Ameisen (gewöhnlich *Lasius niger*) findet man sehr häufig in den jungen Fruchtkelchen von *Lamium maculatum* und *album*, wo sie die Nektarreste sehr eifrig betasten und belecken. Zu dem Nektarvorrathe der Blüthen können sie wegen der bekannten Reussenbildungen trotz ihrer Kleinheit nicht gelangen. Einen Schaden richten diese Thierchen nicht an, eher würde aus ihrem Vorhandensein das Fernbleiben schlimmerer Feinde, vor Allem der Schnecken, resultiren.

An einem sehr gut entwickelten Exemplare von *Lamium purpureum* hielt sich Tage lang eine von den gefrässigen, kleinen Ackernackt-

1) Ob hier Nektarien vorliegen, ist mir unbekannt.

schnecken (*Limax agrestis*) auf, tagsüber in der Erde versteckt und abends oben an den Blättern weidend; es fand sich keine Ameise auf dieser Pflanze und der Schneckenbesuch kostete sie mehrere grössere Blattwunden.

Dagegen lehren Fütterungsversuche mit *Helix hortensis* noch etwas anderes. Während nämlich durch Alkohol von dem ätherischen Oele befreite Pflanzen nach sorgfältiger Reinigung mit Wasser ohne Scheu gefressen werden, wurden frische Triebe nicht berührt. In anderen Versuchen blieben jedoch nur die stärker mit Drüsen besetzten Kelche mit den Knotenstücken übrig. Ein Stück des Blütenstandes von *Salvia pratensis* wurde von der Achse aus zerfressen, die Kelche abgetrennt, aber kaum berührt; ebenso verhielt sich *Helix arbustorum*, während *Helix pomatia* alles vertilgte.

Ajuga reptans hat grosse Drüsen vom *Serpyllum*-Typus an den Knoten des Stengels und der Ausläufer, ebensolche an der Kronröhre und auf der Unterseite der Lippe und einige am Kelche. Das Excret ist bitter und hat einen scharfen Nachgeschmack. Der Blütenstand wurde selbst von der Weinbergsschnecke kaum berührt.

Bei *Lamium galeobdolon* ist wie bei *Salvia pratensis* der Kelch auch innen, besonders am Rande, mit Drüsen versehen; desgleichen bei *L. orvala*. *Thymus vulgaris* hat Drüsen an den Blüten, die ein scharfes Oel enthalten. *Salvia sclarea* und *silvestris* haben einen Besatz von *Serpyllum*drüsen an Kelchen und Hochblättern. *Salvia verticillata* und *Phlomis tuberosa*, mit nur wenigen kleinen Drüsen am Kelche, haben daselbst, und erstere auch am Blütenstiele, lange, starre Borsten.

Von 80 Labiaten-Arten, welche C. Schmidt¹⁾ bezüglich ihrer Behaarung untersucht hat, weisen 73 eine Drüsenbekleidung an der Blüthe auf (ohne Unterscheidung von Haar- und *Serpyllum*drüsen gezählt), davon 36 an Kelch und Krone (unter diesen 6 auch mit Drüsen an der inneren Kronenröhren- oder Kelchseite), 29 nur am Kelche 8 nur an der Krone. An den Filamenten sind 18, am Griffel 2 Arten mit Drüsen versehen.

Aus dieser eigenartigen Vertheilung der Drüsen an den Blüthen-theilen, wobei die Innenseite der Unterlippe stets freibleibt, darf man gewiss den Schluss ziehen, dass wir es mit Schutzeinrichtungen gegen Thiere zu thun haben, welche es letzteren einerseits unmöglich machen,

1) C. Schmidt, Vergl. Untersuchungen über die Behaarung der Labiaten und Boragineen. I.-D. Freiburg i. B. 1888.

die erwünschte Nahrung an diesen Pflanzen zu finden (Insekten und Schnecken) oder aber sie durch ihre unangenehmen Eigenschaften, oft schon durch ihren Geruch, abschrecken (Weidethiere).

Schutz der Blätter.

Es ist eine oft hervorgehobene Thatsache und bedarf deshalb keiner näheren Erörterung, dass die mit ätherischen Oelen versehenen Pflanzen (z. B. Thymus, Teucrium, Mentha, Calamintha, Origanum, Ballota, Lamium, Salvia, Geranium) zu jenen Arten gehören, die auf den vom Vieh begangenen Weiden, Wiesen und Triften regelmässig fast ungeschädigt zur Bildung von Blüthe und Frucht zu schreiten vermögen, während Gramineen, Leguminosen und andere oft wie geschoren daneben stehen. Den Weidethieren gegenüber sind also die exogenen Oeldrüsen gewiss von Bedeutung.¹⁾

Von den Schnecken gilt dasselbe. An den Muschelkalkhängen des Saaletales bei Jena gehören die Schnecken (*Helix pomatia* und *arbustorum*) zu den gefährlichsten Feinden der Vegetation, die in grosser Individuenzahl diese Triften bewohnen (vgl. über ihre Häufigkeit Stahl, Pflanzen und Schnecken pag. 20). Man darf bestimmt behaupten, dass eine grosse Menge von Arten auf's äusserste geschädigt würde, wenn es diesen Thieren ermöglicht wäre, sie ohne Weiteres zu fressen. Merkwürdigerweise ist aber gerade die *Helix arbustorum*, welche für die genannten Gegenden charakteristisch ist, auffallend empfindlich gegen ölhaltige Pflanzen. Während eines zweitägigen Versuches wurden z. B. Triebe von *Teucrium botrys* zwar stark beschleimt, aber nicht benagt; *H. pomatia* und *hortensis* verhielten sich ebenso.

Im Allgemeinen ergaben die Versuche, dass Blätter mit ätherischen Oelen (Labiaten, Geranium, *Helianthemum*) bei weitem besser gegen Schnecken geschützt waren als andere, denen sie fehlen. Nach Auswaschung des Oeles mit Alkohol wurden z. B. Blätter von *Lamium purpureum* von *Helix hortensis* sofort vertilgt; an *Teucrium chamaedrys* habe ich nur einmal eine *Helix arbustorum* fressen sehen.

Manche der in den Serpyllumdrüsen der Blätter enthaltenen Oele besitzen einen äusserst starken Geruch und überaus scharfen und oft pfefferartig brennenden Geschmack; es sei erinnert an Thymus, *Teucrium montanum*, *chamaedrys* und *botrys*, an *Salvia officinalis*, *Satureja hortensis*, *montana* und *mutica*, *Glechoma hederacea*, *Ajuga*

1) Vgl. Errera, Gradmann, Kerner, Kuntze; Ludwig, Stahl.

reptans, *Dracocephalum Ruyschiana*, *Pulegium cervinum*, *Micromeria rupestris*.

Die Entleerungsapparate der Rutaceenblattdrüsen sind von Haberlandt als Hilfsmittel gegen Thiere gedeutet worden, und ich glaube, dass die Leichtigkeit, mit der die bei frischen Labiatendrüssen in starker Spannung befindliche Cuticula zerplatzt, in derselben Richtung zur Geltung kommt. In einigen Fällen gelingt es auch (*Thymus vulgaris*, *Satureja mutica*, *montana*) durch starke Biegung des Blattes ein Platzen zu veranlassen, doch tritt das sicherlich ganz zurück gegenüber der anderen Eigenschaft der Drüsen sich entweder beim Ueberstreichen über das Blatt mit dem Finger oder der Zunge loszulösen (z. B. *Teucrium chamaedrys*) oder bei Blättern mit eingesenkten Drüsen bei demselben Versuche die Cuticula der letzteren zerreißen zu lassen. Bei jenen Labiaten, welche *Serpyllum*drüsen nur unterseits an den Blättern tragen, scheint die Einsenkung derselben selten zu sein, und bei denen, welche wie *Lamium* überhaupt verhältnissmässig wenige entwickeln, stehen sie häufig auf den Nerven der Unterseite. An den Stengeln ist die Prominenz der Drüsen wohl die Regel; manchmal findet eine Häufung an den Kanten statt. Beide Vorkommnisse zielen vermuthlich darauf hin, dass schon die erste Berührung eines Thieres einen Stoss auf die Drüsen veranlasst und so der Geruch abschreckend auf den Feind wirkt, ohne dass eine bedeutendere Schädigung vorhergegangen wäre. In diesem Sinne sind wahrscheinlich Pflanzen mit äusseren Drüsen gegenüber denen mit inneren im Vorthail.

Dass die Stengeldrüsen vorwiegend oder immer prominent sind, auch wenn die der Blätter eingesenkt erscheinen, könnte gegenüber den Schnecken wohl in Betracht kommen.

Dictamnus bildet einen ähnlichen Fall, der weiterhin besprochen wird. *Pulegium cervinum* z. B. gehört hierher, dessen Stengeldrüsen nicht eingesenkt und leicht abzuwischen sind. Bei *Satureja hortensis*, *montana* und *mutica* fehlen diese Stengeldrüsen fast ganz; es treten dafür zahlreiche kleine abwärts gerichtete Borsten auf, die bei *Pulegium* sehr zurücktreten.

Labiaten, deren Blätter beiderseits reichlich mit Drüsen besetzt sind, tragen sie hier gewöhnlich in Einsenkungen. Diese Erscheinung, welche Hand in Hand geht mit einer weniger leichten Ablösbarkeit des Drüsenkörpers, könnte seine Erklärung vielleicht finden, entweder darin, dass auf diese Weise der unnütze Verbrauch des Oeles durch das Oeffnen der Drüsen beim Zusammenschlagen der windbewegten

Blätter und beim Ueberkriechen von Insekten vermieden wird, oder dass der Erguss des Oeles auf die Blattfläche selbst bei solchen Zufällen unterbleibt, indem es in der Drüsengrube haften bleibt, die ja oft mit einer dickeren Cuticula oder Epidermiswand belegt ist als die übrige Fläche. In letzteren Fällen könnte eine eventuelle Selbstvergiftung des Blattgewebes durch sein Oel, das selbst in sehr verdünnten Emulsionen (z. B. 1 : 200) eine starke Cuticula (Ilex, Mahonia) zu durchdringen vermag, nicht stattfinden. Bei prominenten Drüsen ist diese Gefahr geringer, da sie leicht als Ganzes abspringen.

Es wurde oben bereits gesagt, dass die bekannte thiergeographische Thatsache ¹⁾ der Häufung pflanzenfressender Säugethiere in klimatischen Trockengebieten von vornherein einen ebenso einfachen Erklärungsgrund für die ebenfalls dort stattfindende Zunahme aromatischer Pflanzen böte als die von Tyndall constatirten Absorptionsgrößen der ihr Aroma bedingenden Oele. Da nun ein Vikariiren von morphologischen Trockenschutzeinrichtungen mit dem Vorhandensein von ätherischen Oelen nicht festgestellt werden konnte, dagegen die Vertheilung und der Bau der Aussendrüsen und zugleich die chemische Beschaffenheit der in ihnen erzeugten Oele als Schutzwehr gegen Thiere leicht zu verstehen sind, so liegt es offenbar viel näher in diesen als in den physikalischen Eigenschaften dieser Stoffe, ihre ökologische Bedeutung zu suchen. Vergisst man ferner die Ergebnisse der Weidestatistik nicht, also die thatsächliche Wirkung der Oele auf Thiere, und bedenkt, wie tiefgreifende Umgestaltungen viele thiergeographische Gebiete der Erde durch den Menschen erfahren haben (Mediterrangebiet, nordamerikanische Prairien), während ihr Vegetationscharakter bestehen blieb, so wird man gewiss in den organischen Existenzbedingungen der xerophilen Pflanzen einen ausreichend mächtigen Zuchtwahlfactor für die Ausbildung der in Rede stehenden Organe zu erkennen geneigt sein, mindestens aber die Nothwendigkeit eines Schutzes zugeben müssen.

Wenn trotzdem auch wohl geschützte Pflanzen von manchen jener Thiere angegriffen werden [Distel- und Dorngewächse von Esel

1) Vgl. Wallace, Geogr. Verbreitung der Thiere. Uebers. von A. B. Meyer, 1876. — Brehm's Thierleben 3. Aufl. III, pag. 335. — Cornelius, Zug- und Wanderthiere aller Thierklassen (Berlin 1865) pag. 31. — A. Kirchhoff, Pflanzen- und Thierverbreitung 1899 pag. 261. — Darwin, Reisetagebuch (Uebers. von A. Kirchhoff) pag. 89.

und Kameel, scharfe aromatische Kräuter von Ziegen¹⁾], so ist das selbstverständlich kein Widerspruch, denn wie eine Pflanze sich durch Anpassung des Thieres, so vermag letzteres sich durch sogenannte Gegenanpassung der Nahrungsnoth zu erwehren. Dieser Frage soll weiter unten Erwähnung gethan werden.

Im Zusammenhange mit dem Vorhergehenden möchte ich noch den Diptam als interessantes Beispiel einer durch ätherische Oele geschützten Pflanze besprechen.

Dictamnus alba.

Diese schöne, grosse Rutacee ist sowohl durch die Verschiedenheit der Drüsenbildungen als durch auffallenden Reichthum an solchen Organen ausgezeichnet. Auf der Ober- und Unterseite der Blätter liegen die Deckel zahlreicher innerer Drüsen mit *Haberlandt'schen* Entleerungsapparaten. Vom Grunde bis in die obere Blattregion ist der Stengel nur von Deckhaaren besetzt, welche bis zu den Blüthen als feine abstehende Borstenhaare sich finden. Oberhalb der Blattregion aber beginnt eine wesentlich andere Form von Drüsen aufzutreten, zuerst spärlich, auch zerstreut zwischen den oberen Blättern, innerhalb der langen lichten Inflorescens aber immer gedrängter auftretend, bis sie an den Blüthenstielen sich fast berühren. In derselben Menge bekleiden sie die Aussenseite des Kelches und den Fruchtknoten, wo sie theilweise auf Emergenzen angebracht sind. Auf der Unterseite der Blüthenblätter kommen sie nur zerstreut vor, innen fehlen sie daselbst ganz. Sodann aber häufen sie sich noch einmal an den Spitzen der Staubblätter dicht unter der Anthere in einer Zone von 5—10 mm und in einer Zahl von mindestens 50. Nach dem Grunde des Staubblattes zu lassen sie grössere Räume zwischen sich und erreichen nicht seine Mitte, oben sind sie so eng gestellt, dass sie sich berühren. Diese Drüsen sind die von *Rauter* abgebildeten, seine Figur ist aus der vergleichenden Anatomie von *de Bary* und *Sachs'* Lehrbuch bekannt; es sind auf winzigen Stielchen sitzende, bei der rothblühenden Form meist roth gefärbte, etwa birnenförmige oder fast kugelige Körper, auf deren freiem stumpfem Ende ein haarartiges Spitzchen von halber Länge der Drüse steht. Auf den Staubfäden sind ausserdem noch kleine Köpfchendrüsen zu bemerken, deren Bedeutung mir unbekannt geblieben ist.

1) Vgl. *Lagerheim*, Zur Frage der Schutzmittel der Pflanzen gegen Raupenfrass. *Entomologisk Tidskrift* 1900 pag. 215.

Die vorhergenannten kugeligen Drüsen aber, die man auf Grund ihrer Function als Spritzdrüsen bezeichnen könnte, scheinen ausschliesslich im Dienste des Thierschutzes zu stehen. Setzt man eine von den obengenannten Ackerschnecken auf die Innenseite eines Blütenblattes, wo keine Drüsen stehen, so verhält sie sich nicht anders als auf einer Glasplatte oder auf der Erde. Beginnt sie sich aber fortzubewegen und gelangt dabei an die Unterseite, an ein Kelchblatt, den Fruchtknoten oder die Enden der Staubfäden, so zieht sie augenblicklich die Fühler ein, und wenn sie mit einer grösseren Fläche ihres Körpers die Drüsen berührte, scheidet die Haut sofort eine Menge von weissem Schleime aus, ein Zeichen, dass ein starker Reiz stattfindet. Vermag das Thier die freie Fläche des Blütenblattes nicht wieder zu gewinnen, oder ersetzt man es etwa auf den Blütenstiel oder Kelch, so lässt es sich sofort an einem langen Schleimfaden, ähnlich einer Raupe, herab.

An einer im Freien wachsenden Pflanze würde eine Schnecke aber niemals bis in die Blütenregion gelangen können, da die ganze obere Hälfte des Stengels mit solchen Drüsen besetzt ist, deren Excret zwar für den Menschen einen angenehmen, citronenartigen Geruch besitzt, gleichzeitig aber einen äusserst scharfen Geschmack. Man kann sich durch einen einfachen Versuch davon überzeugen, dass die Schnecken, wenn sie überhaupt an der Pflanze emporklettern, über die Blattregion nicht weit hinauskommen. Man braucht zu diesem Zwecke nur einen entblätterten Stengel durch die Bodenöffnung eines umgekehrt in einer mit Wasser gefüllten Schale stehenden Blumentopfes zu stecken und auf den Topf einige Schnecken zu setzen. Ich benutzte dazu *Helix pomatia*, *arbustorum* und *hortensis*; keine überschritt die angegebene Grenze, während es sonst ihre Gewohnheit ist, an allen senkrechten Gegenständen, draussen und in der Gefangenschaft, emporzukriechen, eine Eigenschaft, die sie vor manchen Angriffen ihrer eigenen Feinde schützen wird.

In Fütterungsversuchen mit Blüten blieben die Stiele, Kelche und Fruchtknoten und zumeist die Enden der Staubfäden unberührt. Bei dieser Gelegenheit möchte ich erwähnen, dass die Haut des Schneckenleibes bedeutend empfindlicher ist als die ihrer Lippen. Eine Schnecke frisst wohl in der Noth selbst die gelbe Schale einer Apfelsine, wenn man sie aber damit bespritzt¹⁾, zieht sie sich sofort

1) Wenn man *Limax agrestis* mit dem Oele einer Apfelsinenschale stark bespritzt, stirbt er in kurzer Zeit ab.

zusammen; im ersteren Falle kommt ihr die Einschleimung der Nahrungsstoffe zu Hülfe.

Nun könnte man einwerfen, dass immerhin die Blätter des *Diptam* den Schnecken erreichbar seien. Man kann das allerdings nicht bestreiten; aus meinen Versuchen muss ich aber den Schluss ziehen, dass es sicher nur dann geschieht, wenn keine besser zugängliche Nahrung zur Verfügung ist.

Ameisen sah ich öfter auf der Pflanze herumlaufen, aber immer nur auf den Blättern, obwohl zahlreiche Individuen des Insektes auf dem Boden vorhanden waren und in den Blüthen des *Diptam* der Nektar für Ameisen leicht zu erreichen wäre; jedoch die Thiere vermögen an dem drüsigen Stengel nicht emporzuklettern, da sie sofort verklebt werden, wenn auch nicht so wie bei der *Salvia argentea*, so doch dermassen, dass sie schnell die Flucht ergreifen. Mit künstlich auf die Blüthen gebrachten Thieren kann man das allerdings schwer zeigen, weil sie sich bei dieser Behandlung in der Regel fallen lassen. Es wurde deshalb ein Blüthenstand auf ein grosses, blüthenreiches Exemplar von *Centaurea montana* gelegt, das von Hunderten einer kleinen Ameise (*Lasius niger*) besucht wurde. Nach einiger Zeit fanden sich einige Ameisen, welche die *Diptam*blüthen erkletterten, andere gingen unmittelbar auf den Stengel. Es dauerte aber nicht lange, dann zogen sie sich eiligst zurück oder liessen sich fallen, ein Beweis, dass ihnen irgend etwas nicht zusagte.

Es war denn auch nicht schwer zu finden, dass es die Klebrigkeit des Excretes war, welche sie zur Flucht veranlasste; denn alle herabgefallenen oder davonlaufenden Thiere, die ich beobachten konnte, fingen an, sich mit ihren Beinen zu streichen und zu putzen.

Die soeben beschriebene Wirkung der Drüsen kommt nun folgendermassen zu stande.

Die Drüsen sind im intakten Zustande kugelig-birnförmig (Fig. 1) und glänzend glatt. Die Länge beträgt durchschnittlich (mit Ausschluss der Haarspitze 0,2—0,3, der grösste Querdurchmesser etwa 0,2 mm, die Länge des Schnabels oder der Haarspitze etwa 90 μ . Auf dem optischen Längsschnitt zeigt die Drüse einen glattrandigen Umriss, welcher von der Cuticula der gross- und flachzelligen Epidermis gebildet wird. Im Innern liegt ein grosser runder, etwa 0,1 mm Durchmesser haltender Oeltropfen. Der Zwischenraum zwischen ihm und der Epidermis wird von den secernirenden Zellen erfüllt, die im radialen Durchmesser flachgedrückt und in mehreren Schichten vorhanden sind. Der Schnabel bildet einen aus etwa fünf cylindrischen

Zellen gebildeten haarartigen Fortsatz mit sehr dünnen Zellwänden (Fig. 1, 3, 5 und 6). Seine Aussenwandungen lassen in Chlorzinkjod fast nur die Cutinreaction erkennen. In Chrom- und Schwefelsäure bleibt die Cuticula des Schnabels wie der ganzen Drüse in deutlichen Umrissen erhalten.

Das soeben beschriebene Aussehen zeigt jedoch nur die intakte Drüse.

Untersucht man die Drüsen eines Staubfadens, den man vorher unvorsichtig behandelt hat so bietet sich ein ganz anderes Bild dar. Der Schnabel pflegt alsdann ganz oder theilweise zu fehlen, die ganze Drüse ist zusammengeschrumpft und zeigt eine runzelige Oberfläche, das Oel ist verschwunden.

Unter dem Mikroskop oder bei stärkerer Lupenvergrößerung kann man sich leicht die Erklärung für diese Veränderung verschaffen. Berührt man nämlich die Drüse mit einer Nadel, ohne sie anzu- stechen, so wird sie unverändert bleiben, so lange man nur den kugeligen Körper anstösst. Hier kann man verhältnissmässig kräftige Stösse anwenden, ohne die Cuticula zu verwunden. Sobald man jedoch den Schnabel trifft, so genügt die leiseste Streifung, besonders an der Spitze, um ein sofortiges Abbrechen zu veranlassen, worauf ein plötzlicher Erguss des Oeles erfolgt, das alsdann

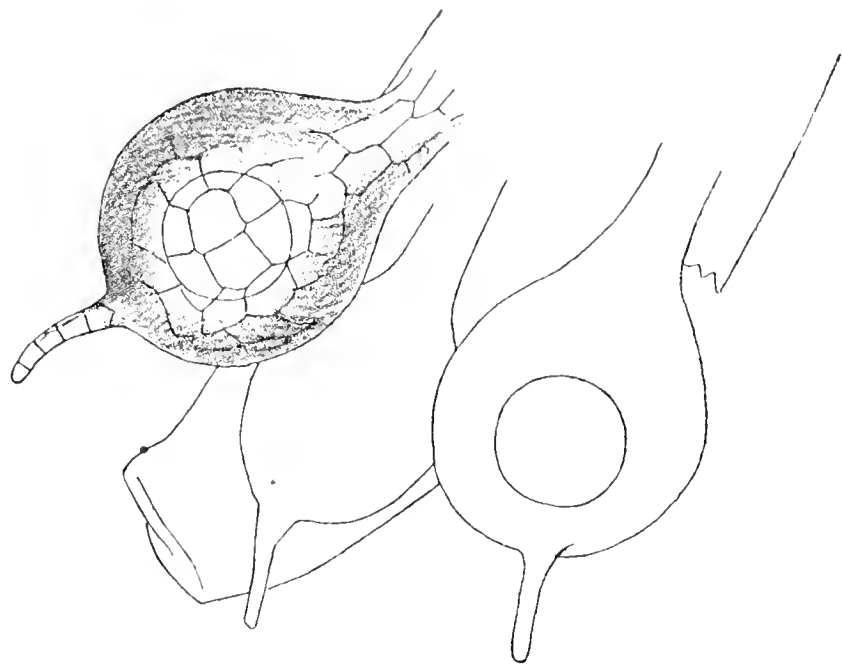


Fig. 1 (Vergr. 43). Ende eines antherenlosen Staubfadens mit drei intakten Drüsen; links und rechts der Umriss des durchschimmernden Oeltropfens angedeutet.

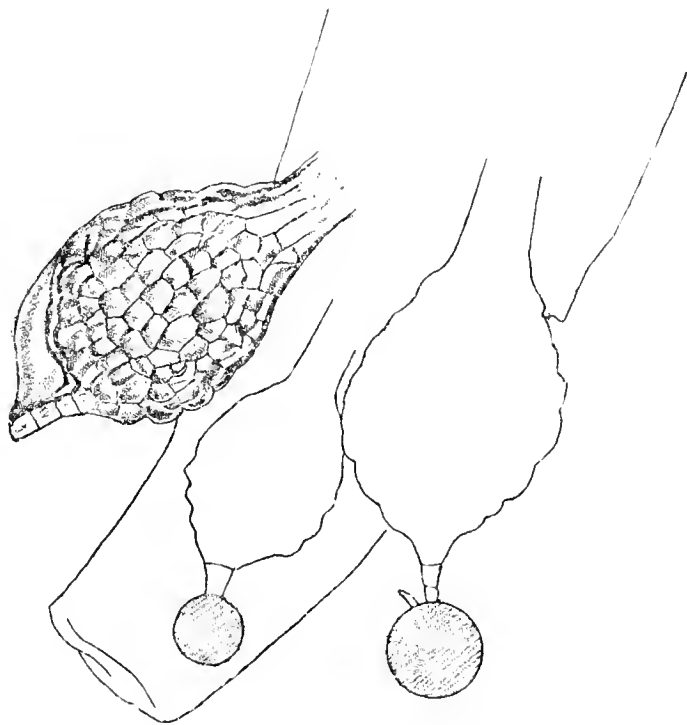


Fig. 2 (Vergr. 43). Dieselben Drüsen wie in Fig. 1, aber durch Berühren des Schnabels mit einer Nadel zum Ausspritzen des Oeles veranlasst. Links hat sich der Oeltropfen an der Drüse heruntergezogen, in der Mitte u. rechts ist er an der Spitze hängen geblieben; rechts sieht man noch die abgebrochene Schnabelspitze.

in einigen grossen Tropfen an dem Schnabelstumpfe hängen bleibt oder die Nadel und die Drüse benetzt. Gelegentlich erfolgt auch ein Fortspritzen des Excretes in kleinen Tröpfchen; gewöhnlich aber kann man die Nadel nicht schnell genug entfernen.

Nach der Schnelligkeit des Ausflusses zu schliessen, muss in der Drüse ein verhältnissmässig hoher Druck bestehen, dessen Ursache in der Turgescenz des Drüsenparenchyms und der Gegenspannung von Epidermis und Cuticula zu suchen ist.

Nach dem Ausstossen des Excretes nämlich zeigen die Parenchymzellen eine Verlängerung ihres radialen Durchmessers und füllen die Lücke aus, welche der Oeltropfen hinterlässt. Gleichzeitig verändern auch die Epidermiszellen ihre Gestalt, indem sie ihre Aussenwand hervorwölben und ihren Flächendurchmesser verringern. Auf diese Weise entsteht bei der entleerten Drüse die gerunzelte Oberfläche.

Von dem Verhalten der Epidermiszellen bekommt man eine gute Anschauung, wenn man mit Hilfe eines Zeichenapparates die etwa gleichzeitig einstellbaren Zellen in ihren Umrissen nachzeichnet (Fig. 3 a). Bringt man darauf die Drüse zur Entleerung und zeichnet dieselben Zellenumrisse noch einmal (Fig. 3 b), so hat man einen unmittelbaren Vergleich für die genannte Flächenverringering. Durch Messung von Länge und Breite der Drüsen erhält man gleichfalls ein deutliches Bild der vorgegangenen Veränderung. Es folgen einige solche Angaben, die

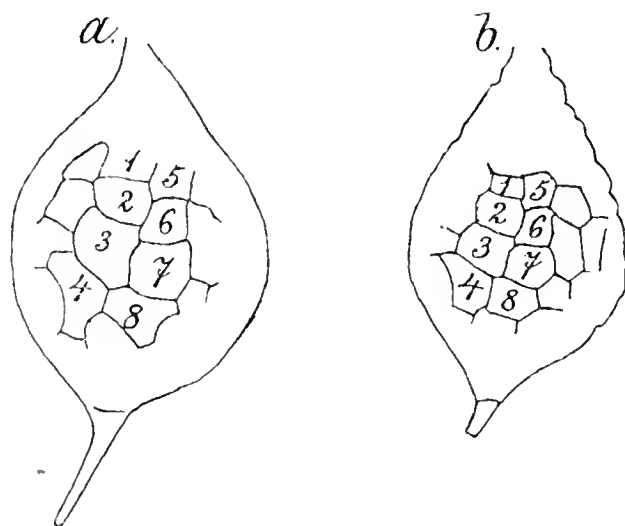


Fig. 3 (Vergr. 43). *a* zeigt die Umrisse der Epidermiszellen einer intakten Drüse, *b* die derselben, aber entleerten Drüse. Die entsprechenden Zellen sind mit gleichen Ziffern versehen. Der Umriss der Drüsen ist bei tieferer Einstellung gezeichnet.

an vier verschiedenen Drüsen vor und nach der Entleerung gemacht wurden:

		I	II	III	IV
Länge	vorher	7	6	7	8
	nachher	6	5	6	7
Breite	vorher	6	5	5	6
	nachher	5	4,5	4,5	5 ¹⁾

1) In Theilen des Ocularmikrometers angegeben (1 = 0,0375 mm).

In dem Schnabel der Drüsen haben wir gleichzeitig einen Oeffnungs-
nebel und eine Spritzeinrichtung vor uns. Die Länge des Schnabels
und seine Sprödigkeit, welche durch das fast vollständige Zurücktreten
der Cellulose verursacht wird, geben die Möglichkeit, dass selbst kleine
und leichte Thierchen, etwa Ameisen, ein Abbrechen veranlassen,
und die enge Oeffnung, welche so entsteht, bedingt eine grosse
Ausflussgeschwindigkeit des unter starkem Drucke stehenden Oeles,
so dass ein schnell vorbeilaufendes Insekt mit ihm bespritzt wer-
den kann.

Bei Behandlung mit plasmolysirenden Mitteln oder beim Ver-
rocknen der Drüsen tritt eine Oeffnung nicht ein, die Drüse verliert
ihren Turgor und das Oel bleibt an seiner Stelle. Aus diesem Grunde

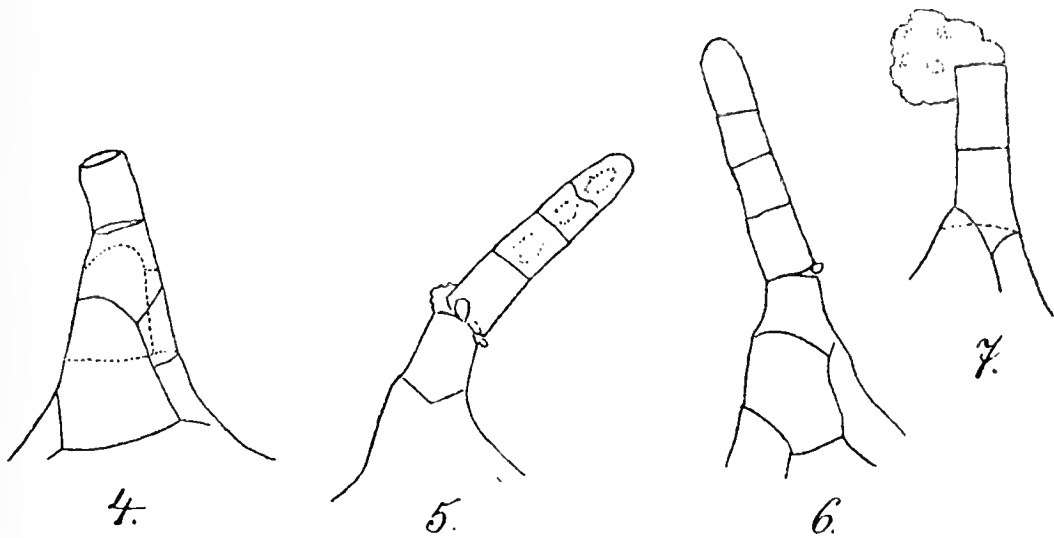


Fig. 4—7 (Vergr. 166). Vier Drüsenschnäbel, die durch Berührung mit einer
Nadel zum Abbrechen veranlasst wurden. 4 u. 7 mit völlig abgesprungener Spitze,
5 u. 6 nur angebrochen, Excret aber trotzdem entleert. Bei 5, 6, 7 Excretreste.

ist es auch nicht nöthig, das beliebte Experiment, mit Hilfe eines
brennenden Streichholzes den Blütenstand der Pflanze in Brand zu
setzen, nur bei Sonnenschein oder absoluter Windstille auszuführen.
Es gelingt immer dann, wenn eine genügende Anzahl intakter und
glühender Drüsen vorhanden ist; dabei verbrennen die Schnäbel
und das ausspritzende Oel entzündet sich.

Die Bedeutung der beschriebenen Einrichtung möchte ich darin
sehen, dass Schnecken und andere ankriechende Thiere, besonders
Nektarsuchende Ameisen (für die der Nektar sonst leicht erreichbar
wäre), abgehalten werden, die Pflanze zu schädigen. An den Frucht-
knoten und Früchten erhalten sich die Drüsen sehr lange. Ueber-
haupt ist der Drüsenreichthum schon deshalb verständlich, weil der
Diptam eine recht trügliche Pflanze ist.

In besonderer Weise werden die Drüsen der Filamente wirken. Durch die unter der Anthere stattfindende Häufung der Drüsen ist ein weit vorragender Schutzapparat geschaffen, dessen Nutzen ich in der Abwehr pollenraubender Insekten erblicken möchte. Wenigstens beobachtete ich, dass eine pollenfressende Schwebfliege lange vor den Antheren stand, sich ihnen schwebend näherte und wieder zurückwich. An einer kleinen Bienenform¹⁾ habe ich dasselbe sehen können. Die auf allen Blüthen der verschiedensten Familien sonst so häufigen kleinen Käfer waren auf Diptam nie zu finden.

Die eigentlichen Bestäuber, als welche H. Müller²⁾ Hummeln, Knuth³⁾ ausserdem die Honigbiene und einige andere Apiden angibt, werden durch den Drüsenbesatz der Staubfäden kaum behindert werden. Wenn die Thiere nämlich normal anfliegen, d. h. so, dass Fremdbestäubung erfolgen kann, dann müssen sie, wie die genannten Autoren angeben, über die Antheren fortstreifend, zum Nektar gehen. Nun ist die Blüthe aber protandrisch, so dass sich verschiedene Verhältnisse ergeben.

Im sogenannten männlichen Zustande der Blüthe biegen sich die Staubfäden am oberen Ende derartig empor, dass die stäubende Anthere über ihnen steht. Unter diesen Umständen würde das sammelnde Insekt nur die letzteren beim Anfluge berühren, um sich am drüsenfreien unteren Theile der Staubfäden niederzulassen, wo es vor einer Berührung mit den gefährlichen Drüsen sicher ist, da die Filamente den drüsenbesetzten Fruchtknoten bedecken und erst im Grunde der Blüthe, dort, wo die Nektarabsonderung stattfindet, auseinanderweichen und zwischen sich den Nektar offen hervortreten lassen.

Im zweiten (weiblichen) Stadium der Blüthe haben sich die Staubfäden gerade gestreckt und der anfangs gerade Griffel hat sich emporgebogen. Jetzt kann das Insekt, ohne die Antheren zu berühren, unmittelbar in die Blüthe hineinfliegen, wobei die Narbe gestreift wird. Ausserdem ist, wie gesagt, die Innenseite der Blütenblätter frei von Drüsen.

Andere ähnliche Gebilde.

An dieser Stelle sei kurz auf einige Einrichtungen an anderen Pflanzen hingewiesen, die vermuthlich in dieselbe oder eine ähnliche

1) Ein kleiner Halictus, nach gütiger Angabe von Herrn Entomologen H. Friese in Jena.

2) H. Müller, Befruchtung der Blumen durch Insecten, pag. 159.

3) Knuth, Handbuch der Blütenbiologie II, 1 pag. 250.

Kategorie von Oekologismen gehören wie die *Haberlandt'schen* Entleerungsapparate und die oben beschriebenen Diptamdrüsen.

Die Bedeutung der sogenannten Milchsafthaare ist bereits festgestellt.¹⁾

Ferner finden sich nach *Solereder* bei einigen *Crotoneen* „becher- und birnförmige“, über die Epidermis hervorragende Excretzellen und solche, die in einem Grübchen der Epidermis endigen (l. c. Fig. 180 A—C). Den ersteren könnte eine ähnliche Function zukommen wie den Milchsafthaaren, letztere ergiessen vielleicht bei Biegungen des Blattes ihr Excret.

Ausserdem besitzen andere Arten derselben Gruppe sternförmige Büschelhaare, an deren Grund sich grosse Excretzellen befinden (l. c. Fig. 180 F). Bei *Aristolochia sericea* wurden Haare mit basaler Excretzelle ebenfalls beobachtet (l. c. Fig. 166 A). Für diese Fälle wäre es nicht unwahrscheinlich, dass beim Umlegen der Haare durch Stoss oder Druck die Excretzellen geöffnet würden.

Als Entleerungsmechanismen, welche bei Biegungen der Blätter in Thätigkeit treten, dürften vielleicht auch die verdünnten Stellen nachgewiesen werden können, welche nach *Solereder* (l. c. pag. 771 und 793) bei *Aristolochia*-Arten (Fig. 166 B und C) und der Lauraceen-Gattung *Umbellularia* an der Aussenwand der Excretzellen vorkommen.

Eine andere merkwürdige morphologische Erscheinung wird von *Volkens*²⁾ beschrieben. Sie findet sich bei der Rutacee *Haplophyllum tuberculatum*. Die stark mit Wachs bedeckten Blätter dieser Pflanze zeigen beiderseits zahlreiche Höcker, denen je eine mit einem scharfen ätherischen Oele erfüllte Drüse entspricht, welche einen „Deckel“ wie andere Rutaceen besitzen. Auffallend aber ist der Umstand, dass die Basis dieser Drüsen von einem „Tracheidenmaschwerke“ umspinnen wird, welches im Zusammenhang mit den Gefässen des Blattes steht. — Dass dieser anatomische Befund mit den Stoffwechselprocessen der Drüse in Beziehung stünde, ist wohl kaum anzunehmen. Dagegen läge die Vermuthung nahe, dass es sich um die Herstellung eines möglichst grossen Druckes in der Drüse handle, wie er nach *Haberlandt* verschiedentlich vorkommt, um ein kräftiges Ausstossen des Excretes zu veranlassen.

1) Vgl. *Stahl*, l. c. pag. 121. — *Kerner*, Schutzmittel. — *Kny*, Ueber die Milchsafthaare der Cichoraceen. Sitzgsber. d. Ges. naturf. Freunde, Berlin 1893.

2) *Volgens*, Flora der äg.-arab. Wüste pag. 115 u. Taf. XIV, Fig. 2. — Vgl. auch *Solereder*, l. c. pag. 202.

Angebliche Mimicry bei *Lamium album*.

Es dürfte hier vielleicht am Platze sein, der von manchen Forschern angenommenen Mimicry bei Blattorganen eine Bemerkung zu widmen, für die ein mehrfach in der ökologischen Litteratur genanntes Beispiel die Aehnlichkeit zwischen den Blättern von *Urtica dioica* und *Lamium album* ist, und wo in *Lamium* der nachahmende Theil gesehen wird.¹⁾ Um diese Deutung berechtigt erscheinen zu lassen, müsste sich nachweisen lassen, dass die von der Taubnessel erworbene Aehnlichkeit durch solche Eigenschaften zu stande kommt, welche eine Täuschung der in Betracht kommenden Feinde ermöglichen.

Die *Urtica* besitzt ein ausgezeichnetes Schutzmittel gegen pflanzenfressende Säuger in ihren Brennhaaren, und es ist ein im Thierreiche häufiger Fall, dass ausgezeichnet gut bewaffnete Arten Nachahmer finden, die auf Kosten des Instinktes der Verfolger verschont bleiben. Dass bei letzteren ein solcher „warnender“ Instinkt besteht, ist offenbar die Voraussetzung für die Züchtung der eigentlichen Mimicry. So läge es auch bei *Urtica* nahe, nach Imitatoren zu suchen. Die Nachahmer jedoch hätten sich bestimmten Bedingungen zu unterwerfen, denn eine Schutzwirkung entsteht nicht aus irgend einer beliebigen, sondern nur aus einer solchen Aehnlichkeit, die durch Mittel hervorgerufen wird, welche der Natur des Feindes entsprechen und infolge dessen durch einen ähnlichen Reiz eine identische Wirkung erzielen. Es muss also eine ganz bestimmte Aehnlichkeit zwischen den beiden Componenten des Mimicryverhältnisses vorhanden sein, durch welche eine Täuschung des Nachstellers herbeigeführt wird. Kennt man die Natur des Feindes, so lässt sich vorausbestimmen, welcher Art die Aehnlichkeit sein muss, und gleichzeitig lässt sich entscheiden, ob in irgend einem angenommenen Falle thatsächlich oder nur scheinbare Mimicry vorliege. Nun weiss jedermann, dass bei allen unseren grösseren Pflanzenfressern (Pferd, Rind, Ziege, Kaninchen etc.) der Hauptwegweiser für die Wahl der Nahrung nicht das Auge, sondern die Nase ist; die optische Aehnlichkeit müsste wenigstens eine ganz besonders ausgeprägte sein, um zur Wirkung zu kommen.²⁾

1) Vgl. Ludwig, Lehrb. d. Biologie, pag. 314: „Wie *Lamium album*, *Campanula trachelium* und andere nesselblättrige Pflanzen thatsächlich von Menschen und Thieren wegen ihrer Aehnlichkeit mit Brennesseln vermieden werden, so wird *Linaria vulgaris* vielleicht deshalb gemieden, weil sie der *Euphorbia cyparissias* gleicht“, und neuerdings wieder Hansgirg, Phyllobiologie (Leipzig 1903) pag. 4.

2) Vgl. Stahl, Bunte Laubblätter pag. 141.

Letzteres setzte voraus, dass die *pars imitanda* eine solche besässe. Da nun aber der Brennessel hervorstehend ausgebildete Farben etc. fehlen, sie im Gegentheil rein optisch mit sehr vielen Pflanzen einige Aehnlichkeit besitzt, so müsste demzufolge das *tertium comparationis* einem anderen Empfindungsgebiete der Pflanzenfresser entsprechen, und da bei letzteren die Nase besondere Wichtigkeit hat, wäre es auf dem der Geruchsreize zu suchen, und zwar nur hier, weil der Geschmack selbsverständlich nicht in Betracht kommen kann. Die Brennesseln haben nun allerdings einen ganz spezifischen Geruch, der sich für eine feine menschliche Nase schon an der unverletzten Pflanze bemerklich macht, um so mehr für die der Thiere, und es ist sehr wahrscheinlich, dass auf diese Weise mindestens alle die Individuen von der Berührung mit dem gefährlichen Gewächse abgehalten werden, die bereits seine Waffe gefühlt haben; denn im Erinnerungsvermögen haben die höheren Thiere ihre wirksamste Gegenanpassung erworben.

Man steht also vor der Frage, ob *Lamium* für die Nase der genannten Thiere einen der *Urtica* ähnlichen Geruch besitze.

Eine Beantwortung ist zunächst natürlich nur auf dem Wege der Analogie möglich, und wenn man, weil nichts anderes übrig bleibt, die Entscheidung der menschlichen Nase anheimstellt, so dürfte das Ergebniss negativ ausfallen, da *Lamium album* einen ganz eigenthümlichen, durch seine ätherischen Oele bedingten Geruch aufweist, der mit dem von *Urtica dioica* gar nicht zu verwechseln ist.

Eine Bestätigung dieses Geruchsunterschiedes gab ein einfacher Fütterungsversuch mit Kaninchen. Einem Thiere, das einen Tag lang keine Nahrung erhalten hatte, wurde eine Mischung von *Urtica*- und *Lamium*pflanzen vorgelegt. Sofort ging das Thier daran zu fressen, biss aber in einen *Urtica*spross hinein und verbrannte sich tüchtig, wie die bekannten Bewegungen mit den Vorderfüssen bewiesen. Nichtsdestoweniger kam es dann wieder näher, um nach einigem vorsichtigen Schnüffeln unverzüglich die *Taubnesseln* aus dem Haufen herauszufressen.

Andere, gesättigte Kaninchen benahmen sich ebenso. In einem Falle wurden einer grösseren Zahl freilaufender Kaninchen drei Haufen Futter vorgelegt, einer davon aus *Lamium*, der andere aus *Urtica*, der dritte aus einer Mischung beider bestehend. Der Erfolg war, dass *Urtica* unberührt oder fast unberührt blieb, während der reine *Lamium*haufen ganz gefressen und das *Lamium* aus der Mischung herausgesucht worden war.

Dieses Verhalten der Thiere beweist einerseits die oben behauptete ausschlaggebende Bedeutung des Geruchsorganes,¹⁾ andererseits die völlige Bedeutungslosigkeit der morphologischen Aehnlichkeit bei den Pflanzen.²⁾ Die reine Speculation leistet eben auch im Gebiete der Oekologie nichts, weil sie allzu oft und leicht zur Vernachlässigung wichtiger Factoren führt.³⁾

III. Die Relativität der Thierschutzmittel.

Alle eingehenderen Untersuchungen und Beobachtungen, die seit Darwin über die Existenzbedingungen der Organismen angestellt worden sind, lassen es überflüssig erscheinen, immer wieder die Thatsache besonders zu betonen, dass jede Art einer unabsehbaren Reihe von Beeinflussungen seitens der mitlebenden Organismen unterlegen haben muss, von deren Wirkung, Verwicklung und Geschichte man eine zureichende Vorstellung sich zwar nicht zu bilden im Stande ist, deren Nothwendigkeit und tiefgehende Bedeutung man aber anerkennen muss, wenn man allein die Thatsache bedenkt, dass im Grunde alles höhere Leben die Voraussetzung seiner Existenz in der Thätigkeit der assimilirenden Pflanze findet. Verfolgt man unter diesem Gesichtspunkte ausserdem die verschiedenartigen Eigenschaften und Bildungen, welche den Thieren ihren Nahrungserwerb erleichtern oder ermöglichen, so wird man unwillkürlich auf die Frage gelenkt werden, wie es bei einer so ausserordentlich langen und ereignissreichen Geschichte der organischen Entwicklungen der Pflanze möglich blieb, sich in einer so grossen Mannigfaltigkeit und Fülle zu erhalten.

Beschränkt man sich bei solchen Untersuchungen auf die Feststellung jener Eigenschaften, welche eine Vernichtung der Pflanzen durch thierische Angriffe verhinderten, dann ergeben sich nach den bisherigen Erfahrungen zwei Hauptgruppen solcher Schutzmittel. Von

1) Vgl. Stahl, Bunte Laubblätter pag. 144.

2) Ueber die Verschiedenheiten der Blätter beider vgl. Anheisser, Ueber die aruncoide Blattspreite. Ein Beitrag zur Blattbiologie. Flora 1900 (87. Bd.). (Sep.-Abdr. pag. 13.)

3) Vgl. auch Hildebrand, Ueber Aehnlichkeiten im Pflanzenreich. (Leipz. 1902) pag. 2, 21. — Wie fein Kaninchen sehr ähnliche Pflanzen am Geruche unterscheiden, zeigen auch die Versuche von C. E. J. Lohmann (Ueber die Giftigkeit gew. Equisetumarten. Journal für Landwirthschaft von B. Tollens, 1902, pag. 398).

diesen bildet die eine jene Fälle, wo eine ausserordentliche Reproductions- und Regenerationsfähigkeit die Erhaltung der Arten trotz grosser Schädigungen bewirkt, während die andere Abtheilung durch alle Einrichtungen vertreten wird, welche einen directen oder positiven Schutz leisten (mechanische und chemische Schutzmittel; adverse Anpassungen).

Schon die einfache Thatsache der Abhängigkeit des thierischen Lebens von den Leistungen der Pflanze lässt eine unbedingte oder absolute Wirkung irgend eines Schutzmittels von vornherein als unwahrscheinlich erkennen, und es wird immer eine Unter- oder Ueberschätzung in dieser Hinsicht stattfinden, wenn man den Zusammenhang der beiden grossen Lebenssphären nicht genügend würdigt und vergisst, dass zu den Existenzbedingungen der Pflanzen auch die Lebensbedürfnisse der Thiere gehören. Die Regel ist die Relativität aller Schutzmittel.¹⁾ Es handelt sich für die Pflanzenschutzfrage nicht um den Nachweis, dass irgend ein Individuum einer mit Schutzmitteln versehenen Art in irgend einem Falle geschädigt wird oder nicht, sondern das Hauptmoment ist, zu ermitteln, ob es solche Einrichtungen überhaupt gibt, ob sie ausreichen, eine Pflanzenart als Ganzes — zeitlich und räumlich — zu schützen, und ob sie als mitwirkende Ursache für die gegenwärtige Existenz der Art bezeichnet werden dürfen, mit anderen Worten, ob die Existenzbedingungen einen derartigen Schutz erforderten oder heute noch nöthig machen.

Wegen häufiger Missverständnisse bezüglich der Thierschutzfrage möchte ich einige Punkte noch besonders hervorheben.

Zunächst muss darauf hingewiesen werden, dass in der Mehrzahl der Fälle ganz bestimmte Bedingungen der Localität und Lebenssphäre in der Weise ineinander greifen, dass man im Allgemeinen nichts über die Wirksamkeit des Schutzmittels ausmachen darf. So wäre es z. B. ganz falsch, von irgend einem Falle bestimmt nachgewiesener Blattmimicry ausgehend, in allen derartigen Aehnlichkeiten ebenfalls Mimicry erblicken zu wollen, oder umgekehrt mit der Widerlegung eines oder einiger solcher Fälle eine auf Blattisomorphismus beruhende Schutzwirkung überhaupt von der Hand zu weisen. Die Natur des Feindes zu kennen ist das erste Erforderniss für die Entscheidung.

Man wird es z. B. nicht für einen Beweis der Nutzlosigkeit der

1) Vgl. auch Weismann, Vorträge über Descendenztheorie. Jena 1902, I, pag. 72, 92.

Brennhaare halten, wenn unsere Nesseln von etwa 70 Insektenarten¹⁾ heimgesucht werden, von denen einige sogar ausschliesslich von ihnen zehren. Dass die Brennhaare vielmehr ein spezifisches Schutzorgan gegen Säugethiere sind, bedarf keiner Bestätigung. Wie man sich leicht überzeugen kann, werden die Nesseln von Kaninchen unter Umständen ganz wohl gefressen, nämlich dann, wenn die Blätter gealtert sind oder sonstwie ihre Turgescenz verloren haben. Experimentirt man etwa im Herbst, wo viele der ausgewachsenen Blätter in der distalen Hälfte bereits etwas eingetrocknet sind, so wird dieser Theil auch von wohlgefütterten Thieren gefressen, während die proximalen Abschnitte und besonders die noch kleinen Blätter der Nebenachsen stehen bleiben. Ein solcher Versuch zeigt, dass diese Pflanzen ohne ihre giftigen Haare sicherlich gefressen würden, da sie sonst abschreckende Stoffe nicht zu enthalten scheinen. Somit wird der Kreis der Feinde durch den Besitz der Brennhaare beträchtlich eingeschränkt und gerade die gefährlichsten, die grossen Pflanzenfresser, werden ausgeschaltet. Die Insekten sind im Verhältnisse dazu weit weniger zu fürchten. Einmal ist ihr Vorkommen von der Localität viel abhängiger, und andererseits verfällt nicht jedes Pflanzenindividuum sämtlichen Insektenarten, die auf der Art überhaupt angetroffen werden. „Nicht überall, wo *Sedum album* wächst, kommt der Apollo (*Parnassius apollo*) vor, sondern nur da, wo seine sonstigen Existenzbedingungen — sonnige Kalkberge — geboten sind.“²⁾

Es scheint mir deshalb auch nicht berechtigt, wenn *Haberlandt*³⁾ die Schutzwirkung der ätherischen Oele in folgender Weise in Frage stellt. Er sagt: „Ob diese Bedeutung eine so hervorragende ist, wie *Stahl* (Pflanzen und Schnecken) annimmt, dürfte zu bezweifeln sein. Werden doch auch sehr secretreiche Pflanzen von zahlreichen Thieren gefressen; so nähren sich z. B. von den Blättern von *Thymus serpyllum* nach *Kaltenbach* (Pflanzenfeinde) 2 Käferarten, die Raupen von 27 Schmetterlingsarten und die Larven einer Fliegenart (*Trypeta serpylli*); dazu kommt noch ein Schnabelkerf (*Aphis serpylli*) und eine Milbe (*Calycophthora serpylli*).“ Ferner in der Anmerkung zu dieser Stelle: „*Stahl* lässt das von mir angeführte Beispiel von *Thymus serpyllum* nicht gelten, indem er behauptet, dass

1) Vgl. *Kaltenbach*, Pflanzenfeinde.

2) *E. Hofmann*, Die Raupen der Grossschmetterlinge Europas (Stuttg. 1873) pag. XXIII.

3) *Haberlandt*, Phys. Pflanzenanatomie 2. Aufl. pag. 436.

durch das Secret jedenfalls viele omnivore Thiere von dieser Pflanze abgehalten werden. Er meint, dass es für eine Pflanze von grösster Bedeutung sein kann, einen Feind mehr oder weniger zu haben, und führt als Beispiel die Reblaus an. Es ist ganz richtig, dass ein specifischer Feind, der nur einer einzigen Pflanzenart angepasst ist, dieser verderblich werden kann, allein gerade der Thymian lehrt, dass manche Pflanze trotz solcher specifischen Feinde ganz gut weiter gedeiht. Ein omnivores Thier hat aber wohl noch niemals die Existenz einer bestimmten Pflanzenart gefährdet.“ (Anm. 12 zu pag. 436.)

Zunächst muss auf diese Einwände entgegnet werden, dass die genannten Feinde weder gleichwerthig noch specifisch sind. Von den Insekten, die Kaltenbach für Thymus angibt, scheinen nur sechs auf die Pflanze angewiesen zu sein, nämlich die beiden Käfer (*Apion atomarium* und *Cryptocephalus pygmaeus*), ein Kleinschmetterling (*Botys sanguinalis*) und ausserdem die oben angeführte Fliege, *Aphide* und Milbe. Von den 25 (nicht 27) von Kaltenbach aufgezählten Schmetterlingen ist also nur einer Specialist für Thymus, dagegen sind 16 polyphag und 6 wenigstens nicht auf Thymus beschränkt. (Zwei Schmetterlinge sind mir zweifelhaft geblieben; von *Botys porphyralis* sagt Kaltenbach, dass sie auch an Thymus „vermuthet“ werde (pag. 480) und von *Acidalia scutulata* heisst es bei Hofmann, dass die Raupe an „feuchten Orten, Bachufern und in Gärten“ gefunden werde, woraus man wohl kaum entnehmen wird, dass sie ausschliesslich auf Thymus lebe.)

Danach gewinnt man ein ganz anderes Bild von den Feinden des *Thymus serpyllum*, als man nach Haberlandt's Auffassung annehmen müsste. Sechs specifische Feinde zu haben — und so verhältnissmässig ungefährliche — ist für eine so überaus lebenskräftige Pflanze wie *Thymus serpyllum* keine bedenkliche Gefahr. Es kommt ausserdem hinzu, dass die Verbreitung der nicht häufigen Käferarten eine weit engere ist, als die der Pflanze.¹⁾ Die *Botys sanguinalis* frisst nach Kaltenbach „vorzüglich“ an den (nicht von Drüsen besetzten) Blüthen und bewohnt gleichfalls nicht das ganze Areal der Pflanze.²⁾ — Ueber die Schädlichkeit, Häufigkeit und Verbreitung der übrigen drei Specialisten habe ich Genaueres nicht ermitteln können. Die von ihnen herrührenden Verbildungen der Sprossspitzen

1) Calwer-Stierlin, Naturgeschichte der Käfer Europas. Stuttg. 1893.

2) Vgl. Staudinger und Wocke, Katalog der Lepidopteren des europäischen Faunengebietes. Dresden 1871.

sind zwar nicht selten, aber man hat nicht den Eindruck, dass sie den ausdauernden Halbstrauch merklich bedrohen könnten.

Bezüglich der Bemerkung, welche Haberlandt über die Bedeutung der Omnivoren macht, sei erwähnt, dass Versuche mit Schnecken und die Beobachtung der Lebensweise dieser Thiere zu anderen Ergebnissen führen.

Allem Anscheine nach würden gerade die omnivoren Thiere die grössten Schädigungen verursachen, wenn die Pflanzen ihnen schutzlos gegenüberstünden; so aber werden die Thiere gezwungen, entweder Spezialisten zu werden — denn diese sind unzweifelhaft das Secundäre und eine Gegenanpassung —, wie die Pilzsnecken oder die Gartensnecke (*Helix hortensis*, die man in diesem Sinne als einen Spezialisten für faulende oder abgestorbene Pflanzentheile bezeichnen könnte), oder aber die Thiere müssen omnivor bleiben und sein, um existiren zu können.

Das letztere jedoch bedeutet nicht eine Ueberlegenheit des Thieres, sondern ein Aushilfsmittel, welches darin besteht, dass nicht eine Pflanze gänzlich, sondern gezwungener Maassen von vielen etwas gefressen wird, nach der Gewohnheit etwa von *Helix pomatia* und *Limax agrestis*. Das rastlose Wandern der Schnecken dürfte gleichfalls in Zusammenhang damit stehen.

So kommt es allerdings zu dem Ergebnisse, dass die Omnivoren die Existenz einer Pflanzenart in den seltensten Fällen gefährden; nicht freilich deshalb, weil sie in ihrer Gewohnheit, von Allem etwas zu fressen, unschädlich wären, sondern weil die Schutzmittel der Pflanzen ihnen eine solche Lebensweise aufgezwungen haben, so dass sie thatsächlich von einer Pflanze nicht mehr nehmen können als dem Bestehen der Art ihrer Gesammtheit nach zuträglich ist und war.

In den eigentlichen Spezialisten hat man das Resultat einer Gegenanpassung (gegen die Schutzmittel der Pflanzen) zu erkennen, wie besonders der Nachweis ergibt, dass gerade jene Eigenschaften, welche andere Feinde abstossen, die „conditio sine qua non“ bilden für die Angriffe des Spezialisten.¹⁾ Damit ist die Heterogenität aller derartigen Fälle dargelegt und gleichzeitig die Unzulässigkeit der Anführung von Spezialisten für die Unwirksamkeit von Schutzmitteln. Hier kann in jedem einzelnen Falle nur das Experiment entscheiden.

1) Stahl, Pflanzen und Schnecken pag. 14 (Pilzsnecken, Wolfsmilchschwärmer).

Vermeidet man, sich an Einzelheiten zu halten, sondern legt sich die rein historische, auf die betreffende Pflanzenart als Ganzes gerichtete Frage vor: Aus welchen Ursachen sie trotz der unausgesetzten Angriffe und des gewaltigen Bedarfes der Thiere ihre Existenz bewahren konnte, so wird man bei dem Gesamtbilde der gegenwärtig bestehenden Beziehungen zwischen Pflanzen- und Thierleben sowohl die Wirksamkeit von Schutzmitteln als die Nothwendigkeit ihres Vorhandenseins anerkennen müssen.

Gleichzeitig wird man aber auch erkennen, dass ein unbedingter Schutz von keiner Einrichtung zu erwarten und auch nicht erforderlich ist. Denn jedes Mittel ist bedingt und wirkt nur im Rahmen dieser Relation.

In diesem Sinne glaube ich die exogenen ätherischen Oele zu werthvollen und wirksamen Schutzmitteln der Pflanzen rechnen zu dürfen, besonders gegen Schnecken und Weidethiere xerophiler Formationen. Bezüglich der letztgenannten Thiere ist es aber auch von Wichtigkeit, die historischen Wandlungen nicht zu vergessen, denen viele der heutigen thiergeographischen Bezirke unterlegen haben, vor Allem infolge menschlicher Eingriffe.

Litteratur.

Halacsy, E. de, Conspectus Florae Graecae. Vol. II. Leipzig, Wilhelm Engelmann. 1902.

Der erste Band dieses wichtigen Werkes, welches einen sehr werthvollen Beitrag zur Kenntniss der Mittelmeerflora bildet, wurde Bd. 90 pag. 346 besprochen. Mittlerweile sind zwei weitere Hefte, welche den zweiten Band bilden, erschienen. Derselbe enthält die Compositen und den Rest der Calycifloren sowie die gesammten Corollifloren. Der Stoff wird in derselben Weise behandelt wie im ersten Bande. In Bezug auf die Einzelheiten muss auf das Original verwiesen werden. Ein ausführliches Verzeichniss bildet den Schluss des Bandes. H. Ross.

Der Neolamarckismus und seine Beziehungen zum Darwinismus. Von Dr. Richard von Wettstein, Prof. an der Universität Wien. Verlag von Gustav Fischer in Jena. Preis 1 Mk.

Die kleine Schrift gibt mit Anmerkungen und Zusätzen vermehrt den Vortrag wieder, den Wettstein in der allgemeinen Sitzung der Naturforscherversammlung in Karlsbad gehalten hat. In gewandter und anregender Darstellung

tritt W. für die Berechtigung des Lamarckismus neben dem Darwinismus ein, ein Standpunkt, welcher wohl von den meisten Botanikern getheilt wird, obwohl es ja an gewichtigen Vertretern des reinen Darwinismus nicht fehlt und auch der reine Lamarckismus neuerdings hervorragende Verfechter gefunden hat. Natürlich lassen sich in einem kurzen Vortrage nicht alle die verwickelten Probleme eingehend behandeln. So ist dem Ref. nicht recht klar geworden, wie Wettstein sich zu der Frage der „Organisations“- und der „Anpassungs“-Merkmale stellt. Auf pag. 10 werden beide (im Lamarck-Nägeli'schen Sinne) unterschieden, auf pag. 25 wird angenommen, „dass durch unermessliche Zeiträume fortwirkende directe Anpassung die allmählich steigende Organisationshöhe bewirkte“. Darnach wäre also ein Gegensatz zwischen „Organisations“- und „Anpassungs“-Merkmalen nicht vorhanden (wie das auch, nur mit anderer Begründung, der Darwinismus postuliert); darin könnte ich dem Verf. nicht folgen. Freilich sind ja unsere Kenntnisse sehr unvollkommen; manches Merkmal, das zunächst als „Organisations“-Merkmal erschien, wird sich bei genauerer Untersuchung als Anpassung herausstellen, und es gibt namentlich ein Zusammenstimmen der ganzen Organisation mit der Umgebung (wir könnten es als Acclimatisation im weitesten Sinne bezeichnen), welches vielfach unserer Analyse noch recht unvollkommen zugänglich ist und hauptsächlich durch die sozialen Beziehungen der Pflanzenformen zu Tage tritt. Aber so lange in keinem einzigen Falle nachgewiesen ist, dass die spezifischen Merkmale, welche die „kleinen“ Arten von einander trennen, Anpassungsmerkmale sind, bin ich wie früher¹⁾ der Meinung, dass beides zu trennen ist, es sei denn, man dehne den Begriff Anpassung so weit aus, dass darunter alle Beziehungen zur Aussenwelt zu verstehen sind. Denn dass auch das Auftreten von Mutationen von der Aussenwelt bedingt wird, ist bekannt; es braucht nur auf de Vries' wichtige Untersuchungen verwiesen zu werden. Eine solche Ausdehnung des Anpassungsbegriffes würde ihn aber seiner ursprünglichen Bedeutung entfremden. Eine Uebereinstimmung in schwierigen Fragen allgemeiner Natur wird sich nicht so bald erzielen lassen; es ist aber erfreulich, dass das Interesse an denselben in neuerer Zeit wieder steigt. Dazu tragen Erörterungen, wie sie in der vorliegenden Schrift und anderwärts von Wettstein gegeben worden sind, sehr erheblich bei. Die Einzelarbeit, so nothwendig sie ist, kann doch niemals Selbstzweck sein!

Die Unvollkommenheit des Stoffwechsels als Veranlassung für Vermehrung, Wachsthum, Differenzirung, Rückbildung und Tod der Lebewesen im Kampf ums Dasein. Von **Dr. Carl F. Jikeli**. Mit 41 Abbildungen. Commissionsverlag von R. Friedländer und Sohn, Berlin 1902. Preis 10 Mk.

Eine zufällige Beobachtung hatte den Verf. dazu geführt, „in der normalen Vermehrung der Bionten durch Theilung, im normalen Wachsthum, und in der Vermehrung von Zellen unter Verhältnissen, die wir als pathologische zu bezeichnen pflegen, eine Reaction gegen ungünstige Einflüsse zu erkennen, und somit aus einer einzigen, allen Bionten gemeinsamen Eigenschaft zu erklären.“ Diese Eigenschaft sichere die Erhaltung des Lebens im Kampf ums Dasein, sie sei ein Specialfall eines allgemeinen grossen Grundprinzips, der Unvollkommenheit des

1) Ueber Studium und Auffassung der Anpassungserscheinungen pag. 24.

Stoffwechsels. Diese erweise sich als die Veranlassung für Vermehrung, Wachstum, Differenzirung, Rückbildung und Tod der Lebewesen im Kampf ums Dasein und somit als Grundprincip der ganzen organischen Entwicklung.

Diesen Grundgedanken führt der Verf. unter Herbeiziehung eines grossen Thatsachenmaterials in 19 Kapiteln näher aus. Auch die Botanik kommt dabei vielfach zum Wort. Freilich ist das der botanischen Litteratur entnommene Material weder vollständig, noch überall einwurfsfrei verwendet.¹⁾ Es ist in einer kuzen Anzeige eines umfangreichen Werkes nicht möglich, auf kritische Bedenken — namentlich auch auf das allgemeine, dass unsere Einsicht in das Zellenleben eine so unvollkommene ist, dass vom Verf. vielfach mit allgemeinen und unsicheren Vorstellungen operirt werden muss — näher einzugehen. Das Buch bringt aber ausser einem grossen, nach des Verf. Gesichtspunkten geordneten Material so viele — wenn auch sehr bestreitbare — Ideen und Anregungen, dass sein Studium jedem Botaniker, der sich mit allgemein biologischen Fragen beschäftigt, empfohlen werden kann.

Die Flechten (Lichenes) von Tirol, Vorarlberg und Liechtenstein.

Mit dem Bildnisse Fr. Arnold's und einer Karte. Bearbeitet von Prof. Dr. K. W. v. Dalla Torre und Ludwig Grafen v. Sarnheim in Innsbruck. Verlag der Wagner'schen Universitätsbuchhandlung, Innsbruck 1902. Preis 20 Mk.

Der in dieser Zeitschrift (90. Bd. pag. 345) angezeigten Bearbeitung der Algen haben die ungemein thätigen Verfasser der „Flora der gefürsteten Grafschaft Tirol“ etc. in kurzer Zeit den die Flechten behandelnden umfangreichen IV. Band folgen lassen. Sie geben zunächst eine Geschichte der lichenologischen Erforschung des Gebietes und dann eine Registration der bisherigen lichenologischen Forschungsthätigkeit mit eingehenden Standortsangaben. Es soll damit die Grundlage für eine spätere allgemeine Darstellung geboten werden. Dass dabei Arnold's langjährige Forschungsthätigkeit in Tirol besonders in den Vordergrund tritt, liegt in der Natur der Sache. Seinem Andenken ist auch der Band gewidmet. Das Bild des hervorragenden Lichenologen (der seine umfangreichen Sammlungen dem Münchener Herbar vermacht hat, wo sie aber aus Mangel an Raum noch nicht zweckentsprechend aufgestellt werden konnten) möchte ich nicht als ein sehr gelungenes bezeichnen.

Das botanische Praktikum. Anleitung zum Selbststudium der mikroskopischen Botanik für Anfänger und Geübtere, zugleich ein Handbuch der mikroskopischen Technik. Von **Eduard Strasburger**. Dritte umgearbeitete Auflage. Mit 230 Holzschnitten. Jena, Verlag von Gustav Fischer. 1902. Preis broschirt 20 Mk., gebunden 22 Mk. 50 Pfg.

Alle Botaniker werden dem Verf. dankbar dafür sein, dass er die grosse Mühe nicht gescheut hat, eine neue Auflage seines „grossen“ Praktikums zu bearbeiten, dessen äusserer Erfolg ja ein in der botanischen Litteratur fast beispiel-

1) Es sei hier nur hervorgehoben die mehrfach sich vorfindende Verwechslung von „Theilung“ mit anderen Wachstumsprocessen (z. B. Sporenbildung bei Bakterien).

loser ist. Es braucht kaum darauf hingewiesen zu werden, dass auch die neue Auflage wieder eine vollständige Durcharbeitung des mikroskopisch-technischen Gebietes bringt und das Werk wieder ganz „up to date“ bringt. Das ist um so erwünschter, als gerade auf diesem Gebiete — welches ja auch die Errungenschaften der Zoologen und Bacteriologen zu berücksichtigen hat — die Litteratur immer mehr anschwillt und in zahllosen Einzelpublikationen zersplittert ist. Hier liegen ihre Ergebnisse nicht nur gesammelt, sondern sorgfältig geprüft und verarbeitet vor.

Morphologie, Anatomie und Physiologie der Pflanzen. Von Prof. Dr. W. Migula (Sammlung Göschen). G. J. Göschen's Verlag in Leipzig. Preis geb. 80 Pfg.

Das Büchlein ist in der üblichen Lehrbuchart abgefasst und kann z. B. von Studirenden als kurzes Repetitorium benutzt werden; für das Selbststudium dürfte es weniger geeignet sein, da die Darstellung nicht gerade eine sehr lebensvolle ist. Die Physiologie ist den anderen Kapiteln gegenüber zu kurz weggekommen, die Erklärung des Turgors auf pag. 113 ist ungenügend.

Hilfsbuch für Pflanzensammler. Von Dr. Günther Ritter Beck von Mannagetta. Mit 12 Abbildungen im Text. Leipzig 1902. Verlag von Wilh. Engelmann. Preis: gebunden Mk. 1,40.

In Gestalt eines sehr handlichen Taschenbuches, welches auf Reisen und Excursionen leicht mitgeführt werden kann, gibt der Verf. die wichtigsten Ratschläge für Sammler, sachgemässe Zubereitung und Versendung von Pflanzen u. dgl. Ref. vermisst dabei die Erwähnung der von Rostowzew in dieser Zeitschrift (88. Bd. pag. 473) angegebenen sehr zweckmässigen Methoden. Sonst ist das Büchlein aber sehr reichhaltig und empfehlenswerth.

Botanische Reisestudien auf einer Frühlingsfahrt durch Korsika. Von M. Rükli. Mit 29 Landschafts- und Vegetationsbildern. Zürich 1903. Verlag von Fäsi und Beer. Preis Mk. 4,50.

In fesselnder Form schildert der Verf. nach einer den topographischen Aufbau, die landschaftliche Gestaltung und die Geologie Korsikas behandelnden Einleitung die reiche und interessante Pflanzenwelt der schönen Insel. Nicht nur das botanische, sondern auch ein grösseres Publikum wird in dem Buche eine interessante Lektüre finden. Die grösstentheils nach photographischen Aufnahmen von G. Senn hergestellten Landschafts- und Vegetationsbilder sind sehr gelungen und bereichern dem Buche wirklich zum Schmuck.

Illustrierte Flora von Deutschland. Zum Gebrauche auf Excursionen, in Schulen und zum Selbstunterrichte. Von Dr. August Garcke. Neunzehnte, neu bearbeitete Auflage. Mit 770 Originalabbildungen. Berlin, Verlagsbuchhandlung Paul Parey. Preis 5 Mk.

Wie das Vorwort dieser rühmlich bekannten Flora mittheilt, ist sie seit mehr als 50 Jahren in mehr als 60 000 Exemplaren verbreitet, eine Thatsache, die ohne Weiteres zeigt, dass das Buch einem Bedürfniss in trefflicher Weise entgegenkam. Das Bestimmen der Pflanzen wird seit der 18. Auflage erleichtert durch Beigabe einer grossen Anzahl von Abbildungen, ohne dass der Preis des Buches dadurch erhöht worden wäre. Es ist begreiflich, dass der Verf. eines so

verbreiteten Werkes sich zu Aenderungen nicht entschliessen konnte. Wenn er das De Candolle'sche System, das ursprünglich gewählt wurde, beibehalten hat, so ist dagegen schliesslich nicht so sehr viel einzuwenden, denn es handelt sich doch wenigstens um einen der Versuche, ein „natürliches“ System aufzustellen. Aber dass bei den Bestimmungstabellen immer noch das Linné'sche System beibehalten wird, ist im Interesse der Schulen, für welche das Buch ja auch bestimmt ist, zu bedauern. Das Linné'sche System hat doch längst nur noch ein historisches Interesse, ähnlich wie das Ptolomäische in der Astronomie, und war ja auch von seinem Urheber lediglich als ein praktischen Erwägungen entsprungenes Provisorium gedacht. Es ist also eine unnütze Belastung des Schülers, wenn er sich eingehender mit dem Linné'schen System beschäftigen muss. Von anderen Aenderungen, die wünschenswerth wären, seien genannt: Die Beseitigung der Bezeichnung „Deckblättchen“ für die Schuppen an den *Taxus*blüthensprosschen, der Bezeichnung „Scheinbcere“ für die *Juniperus*früchte (was ist „Scheinbares“ an denselben?), sowie der, dass die Makrosporangien von *Selaginella* „meist vierklappig“ aufspringen. Diese kleinen Ausstellungen können die Werthschätzung des verdienstvollen Buches natürlich nicht vermindern; möge es noch in zahlreichen weiteren Auflagen das Studium der einheimischen Pflanzenwelt fördern helfen.

K. G.

Studien über die phanerogame Flora und Pflanzendecke des Saalebezirkes. Von Dr. August Schulz. Mit einer Karte. Halle a. S. Verlag von Tausch und Grosse. 1902. Preis 2 Mk.

In dieser neuen interessanten Studie über die phanerogame Pflanzenwelt des Saalebezirkes bespricht der Verf. in ausführlicher Weise die Wanderungen der Phanerogamen seit dem Ausgange der letzten kalten Periode der Quartärzeit. Nach seiner Auffassung hat der Grosstheil der gegenwärtig spontan vorkommenden Pflanzenarten im Saalegebiet sich erst nach dieser kalten Periode fest angesiedelt. Allerdings konnten sich ältere, schon während der kalten Periode in den Bezirk eingewanderte Species zum Theil erhalten und weiterhin bestehen. Diese letzteren jedoch verloren nach Ausgang der kalten Periode einen merklichen Theil von Individuengruppen und mussten sich neuen klimatischen Bedingungen (höhere Sommerwärme) anzupassen suchen, worauf sie sich dann im Vereine mit den erst nach der kalten Periode eingetroffenen Bürgern neuerdings mehr oder weniger weit ausbreiten konnten. Nur recht wenige Ueberbleiber aus der kalten Periode machten keine Neuanpassung durch oder führten späterhin keine grösseren Wanderungen mehr aus. Vielfach lassen sich noch jetzt ältere und jüngere Ansiedler unterscheiden. Aber auch die erst nach dem Ausgange der kalten Jahreszeit eingetroffenen Ansiedler lebten zum grössten Theil seit dem Zeitpunkt ihrer Ankunft nicht ununterbrochen an ihren heutigen Standorten fort, sondern erschienen oder verschwanden für kürzere oder längere Zeit, je nachdem ihnen das mehrfach wechselnde Klima zusagte oder als ungünstig erschien. Denn bereits früher suchte der Verf. in seinen bekannten Arbeiten über die Pflanzengeographie von Mitteleuropa nachzuweisen, dass das Klima seit dem Ausgange der letzten kalten Periode recht erhebliche Veränderungen durchmachte, womit natürlicherweise auch ein Wechsel in der Thier- und Pflanzenwelt sowie in der Pflanzendecke einhergehen musste. In dem Zeitabschnitte nach dieser kalten Periode unterscheidet der Verf. vor Allem zwei heisse und zwei kühle Perioden, die abwechselungsweise auf

einander folgten. Die kühlen Perioden zeichnen sich durch ein extrem insulares Klima aus, das dem gegenwärtigen Klima des Saalebezirkes recht nahe steht. Die heissen Perioden zergliedert er jeweils wiederum in zwei weitere Abschnitte; auf einen warmen Abschnitt mit mediterranem Charakter folgt ein extrem trockener mit continentalem Anstrich, wie er gegenwärtig dem mittleren Ungarn und dem südlichen Russland eigen ist. Die Einwanderung der Pflanzenwelt nach der kalten Periode fand nun aber in der darauffolgenden Zeit nicht gleichmässig statt, sondern sie fällt fast ganz auf die beiden, jedenfalls sehr langen Zeitabschnitte der ersten heissen Periode mit fast constantem Klima. Andere, besonders an ein insulares Klima angepasste Arten, welche gegenwärtig noch im Saalebezirk vorkommen und jedenfalls nicht Relikte aus früheren Perioden darstellen, sind dagegen wahrscheinlich erst während der zweiten kühlen Periode angekommen. Nach dieser Darstellungsweise sind also die Einwanderer nach der kalten Periode zu verschiedenen Zeiten und auch unter Mithilfe von verschiedenen Klimata eingetroffen. In den übrigen Abschnitten der ersten heissen, sowie in der zweiten Periode war die Einwanderung jedenfalls recht klein. Auch war die erste heisse Periode jedenfalls bedeutend länger als die zweite. — In ausführlicher Weise folgen nun die Besprechungen der Wanderungen; wir lernen die Wege und Richtungen, sowie auch die genaue Ankunft der verschiedenen Species kennen. Verf. unterscheidet: 1. die Wanderungen der an ein warmes Klima angepassten Phanerogamen, 2. die Wanderungen der an ein warmes, trockenes Sommerklima und an ein kaltes, trockenes Winterklima angepassten Phanerogamen, und 3. die Wanderungen der an ein insulares Klima angepassten Arten. Die Vertreter der ersten Gruppe stammen zum grössten Theil aus dem südlichen Theile des Rhonegebietes und aus der Balkanhalbinsel, und kamen hauptsächlich in dem ersten warmen Abschnitte der ersten heissen Periode mit völlig mediterranem Charakter in Mitteleuropa an. Hieher gehören z. B. *Epipactis microphylla* (Ehrh.) Sw., *Hypericum pulchrum* L., *Teucrium Scorodonia* L., *Scilla bifolia* L., *Lithospermum coeruleum* L., *Epilobium lanceolatum* Seb. et Maur., *Cornus mas* L., *Ophrys fuciflora* Rehb., *aranifera* Huds., *apifera* Huds., *Himantoglossum hircinum* Spr. u. s. w. Die zweite Gruppe von Einwanderer hatte ihre Heimath in Ungarn und in dem südlichen Russland, zum kleinen Theil auch in dem nördlichen Russland und in dem östlichen Mitteleuropa, und wanderte auf verschiedenen (2—3) Wegen in dem trockensten Abschnitte der ersten heissen Periode in den Saalebezirk ein. Es zählen hiezu vor Allem: *Andropogon ischaemum* L., *Stipa capillata* L., *Carex supina* Wahlenbg., *Muscari tenuifolium* Tausch, *Ranunculus illyricus* L., *Lavatera thuringiaca* L., *Verbascum phoeniceum* L., *Scorzonera purpurea* L. etc. Zur dritten Gruppe endlich, die Anpassungen an ein insulares Klima zeigen und in den kühlen Perioden (zum grössten Theil in der zweiten kühlen Periode) angekommen sind, rechnet der Verf. verschiedene Cyperaceen und Juncaceen, *Empetrum nigrum* L., *Andromeda polifolia* L., *Scheuchzeria palustris* L., *Trichophorum caespitosum* (L.) Hartm. etc. — Dieser weitere interessante Beitrag zur Pflanzengeographie von Mitteleuropa darf den Pflanzengeographen bestens empfohlen werden. Hegi.

Über den Einfluß des Sauerstoffentzuges auf pflanzliche Organismen.

Von Dr. Max Dude.

I. Einleitung.

Jede Unzulänglichkeit der Betriebs- und Lebensbedingungen führt bei lebenden pflanzlichen Organismen gewöhnlich zunächst zum Stillstande von einzelnen auffallenden Funktionen und erst bei der Fortdauer der ungünstigen Verhältnisse endlich zum Tode des nach Tätigkeit strebenden Organismus. Ein solcher Erfolg wird bei den Aeroben durch den völligen Abschlufs des Sauerstoffes, der durch ein indifferentes Gas, z. B. Wasserstoff, verdrängt worden ist, herbeigeführt. Nach Ausschlufs des Sauerstoffes ist der anaerobe Stoffwechsel, die intramolekulare Atmung, ein fortdauerndes Symptom der lebenden Tätigkeit, und so lange als diese bleiben alle diejenigen Aktionen und Eigenschaften erhalten, die mit der Lebenstätigkeit untrennbar verknüpft sind. Diese volle Lebensenergie wird freilich nur beschränkte Zeit bewahrt, weil die intramolekulare Atmung zur Erhaltung aller zum Leben notwendigen Funktionen nicht ausreicht und deshalb bei verlängerter Sauerstoffentziehung endlich gänzliches Absterben erfolgt. Die intramolekulare Atmung äußert sich nun bei verschiedenen Pflanzen und je nach den gegebenen Verhältnissen nicht mit gleicher Stärke; bei einigen ist die Menge der auf diese Weise entstehenden Kohlensäure ungemein groß, und ihre Bildung setzt sich lange Zeit fort; bei anderen ist sie sehr gering und hört binnen kurzem auf, indem die Pflanzen bei Ermangelung des Sauerstoffes bald zugrunde gehen; je nach längerer oder kürzerer Dauer des Sauerstoffentzuges finden sich dann alle möglichen Abstufungen, die aus dem Bestreben des Organismus resultieren, das Zugrundegehen möglichst lange hinauszuschieben.

Schon Bérard (*Annales de chimie et de physique*, 1821, Bd. XVI pag. 174), der hauptsächlich mit Früchten, die er entweder in das Vakuum oder in eine Wasserstoff- resp. Sauerstoffatmosphäre einführte, experimentierte, kam zu dem Resultate, daß diese Früchte in diesem Medium nur eine gewisse Menge Kohlensäure aushauchen, die am ersten Tage am größten ist, mit jedem folgenden Tage kleiner wird und schließlich nach drei oder vier Tagen gänzlich verschwindet.

Diesen Versuchen schlossen sich diejenigen von Lechartier und Bellamy an (*Compt. rendus*, 1872, Bd. II pag. 1203: „Sur la

fermentation des fruits“; ferner Compt. rendus, 1874, Bd. II pag. 949 bis 952 und 1006—1009: „De la fermentation des pommes et des poires“). (Auch Pasteur hat im Anschlusse an diese Mitteilungen die Tatsachen bestätigt. Compt. rendus 1872.) Diese Autoren, die übrigens schon auf die Temperatur bei all ihren Versuchen Rücksicht nahmen, fanden, daß frische Früchte, Samen und Blätter in abgeschlossenen Räumen zunächst den vorhandenen freien Sauerstoff verzehren, dann Kohlensäure in beträchtlicher Menge entwickeln und gleichzeitig Alkohol erzeugen, daß die Pflanzen hierbei Veränderungen erfahren, welche die Zeichen des Todes der Zelle tragen, mit welchem dann die Vorgänge stillstehen. Ebenso variabel stellte sich die Dauer des Vorganges bis zum Absterben der Pflanzenteile heraus; sie schwankte von $1\frac{1}{2}$ —6 Monaten. Versuche mit Samen ergaben, daß letztere mit dem im Inneren stattfindenden Vorgange an Lebenskraft verlieren; die in verschiedenen Stadien untersuchte Keimfähigkeit diente hierfür in sinnreicher Weise als geeigneter Maßstab. Allerdings ist nicht auf alle Versuche von Lechartier und Bellamy Gewicht zu legen, da nicht genügend Sorgfalt auf den Ausschuß von freiem Sauerstoffe oder von Mikroorganismen verwandt war. Auch die Angaben Breffelds, die, soweit die Tatsachen reichen, mit den Versuchen der vorhin genannten Forscher durchaus übereinstimmen, brauchten, wie Pfeffer (Pflanzenphysiologie 2. Aufl. Bd. I pag. 544) schon andeutet, teilweise eine Nachprüfung, die durch die vom Verfasser angestellten Versuche vorgenommen wurde, und die sich als nötig erwies. Breffelds Versuche (Landwirtschaftliche Jahrbücher 1876 pag. 687—741) mit den verschiedensten frischen Pflanzenteilen bei Abschluß von Luft, resp. freiem Sauerstoffe, stimmen darin überein, daß die betreffenden Pflanzenteile ihre Lebenstätigkeit ohne freien Sauerstoff in durchaus veränderter Folge eine sehr beschränkte Zeit fortsetzen und damit sogleich absterben. „Die Zersetzung, anfangs energisch, nimmt langsam ab; mit dem Stillstande sind die Pflanzenteile tot, haben kontrahiertes Protoplasma und stark gequollene Membran, die untrüglichen Zeichen des Todes.“ So setzten Weinbeeren, die er mit einer Lösung von schwefelsaurem Kupfer sterilisiert hatte, eine lebhaft Gasentwicklung 12—14 Tage ungeschwächt fort, zeigten dann langsame Abnahme in der Ausscheidung des Gases, und nach 6—8 Wochen stand diese vollkommen still, die Beeren verloren an Klarheit und Durchsichtigkeit, sonst sahen sie am Ende der Versuche wie früher aus. Es fiel jedoch auf, daß sie an der Luft sehr schnell eine braune Farbe annahmen; anfangs war es nur die Haut, dann setzte sich die Bräunung

von da ins Innere fort. Die Früchte sahen in diesem Zustande genau aus, als wenn sie verfault wären. Mit dem Mikroskope untersucht, zeigte sich der Protoplasmasack kontrahiert, in der Mitte der Zelle befindlich. Die Membranen waren gequollen, jedoch nicht durchlässig für den aus dem Protoplasma ausgeschiedenen Zellsaft geworden; Befunde, die charakteristisch für tote Zellen waren. Bei den Massenversuchen mit Birnen, Stachelbeeren, Johannisbeeren und Kirschen stand die Gasentwicklung nach vier Wochen still. Von nicht zuckerreichen, trockenen Früchten und Samen wählte er Weizen, Gerste und Erbsen aus. Diese wurden in den ersten Stadien der Keimung für die Versuche verwendet. Bei Weizen und Gerste dauerte die Gasentwicklung sechs Wochen, bei den Erbsensamen ging sie drei Monate fort. Die Samen und Früchte hatten am Ende der Versuche die Keimfähigkeit verloren, sie waren im Ansehen glasig und welk. Zu Brefelds Methode sei erwähnt, daß er zumeist die Objekte unter Quecksilber abschloß, so daß es erst eine geraume Zeit dauerte, bis der Sauerstoff der Umgebung aufgebraucht war.

In derselben Weise, d. h. durch einfaches luftdichtes Abschließen, behandelte Brefeld (pag. 322) einige im Stadium der höchsten Entwicklung befindliche Kulturen von *Penicillium* und stellte fest, daß nach einem Monate die Mycelien noch teilweise lebten, während die Mycelien solcher Kulturen, die zwei Monate lang von Luft abgeschlossen waren, tot sind, gequollene Membrane und geringen körnigen Inhalt zeigten. Er will dabei beobachtet haben, daß sogleich mit Luftabschluß alle Kohlensäureausscheidung aufhörte.

Gelegentlich einer Arbeit, welche Wieler in den „Untersuchungen des Botanischen Instituts zu Tübingen“ (Band I pag. 200) veröffentlicht hat, macht er einige Angaben über den Einfluß des Sauerstoffentzuges auf entwickelte Pflanzen bei Anwesenheit von Wasserstoff, die, dem exaktesten Arbeiten entsprossen, besondere Beachtung verdienen. Er sagt (pag. 200), daß der Aufenthalt im sauerstofffreien Medium schließlich immer einen merklichen Nachteil für die Pflanzen herbeiführen muß. *Helianthus* zwar konnte sich 24 Stunden in dieser Lage befinden, ohne Schaden zu nehmen, wuchs im Gegenteil nach dieser Zeit, an die atmosphärische Luft gebracht, lebhaft. *Vicia faba* hingegen hatte nach 22 Stunden so gelitten, daß die Pflanzen sich beim folgenden Aufenthalte in der atmosphärischen Luft schwärzten. Die Kürbispflanzen verhielten sich eigentümlich; den ersten Tag ihres Aufenthaltes an der Luft waren sie scheinbar gesund, am zweiten Tage waren sie verdorben. Keimpflanzen von

Ricinus, die 89 Stunden im sauerstofffreien Raume zugebracht hatten, nahmen schon hier eine fahle Färbung an. Aus dem Apparate herausgenommen, gingen die Pflanzen langsam zugrunde. Er weist dabei nach, daß von einem Einflusse des Auspumpens in Gestalt einer Nachwirkung keine Rede sein kann.

Geradezu grundlegend für die Anordnung meiner Untersuchungen waren die Ausführungen von Pfeffer, die dieser unter Berücksichtigung der von W. P. Wilson ausgeführten Versuche in einer Arbeit über die intramolekulare Atmung niedergelegt hat. (Untersuchungen aus dem Botanischen Institute zu Tübingen Bd. I pag. 636.) Er schreibt: „Es gewinnt einige Wahrscheinlichkeit die Annahme, daß die intramolekulare Atmung allgemein für Erhaltung des Lebens im sauerstofffreien Raume von Bedeutung ist. Diese Hypothese bedarf freilich noch näherer Prüfung, und ich vermag nicht sicher zu sagen, ob z. B. die Lebensdauer phanerogamer Pflanzen mit der relativen Ausgiebigkeit der intramolekularen Atmung in Beziehung steht“.

Abgesehen von der Berechtigung dieser Behauptung, die ich in einem Teile meiner durch das Experiment belegten Resultate bewiesen habe, war mir die oben genannte Arbeit besonders wertvoll durch die Kenntnisaufnahme der die Intensität der intramolekularen Atmung beeinflussenden Faktoren, wie sie sich in den verschiedenen Entwicklungsstadien, in der Höhe der Temperatur oder teilweise in dem zur Verfügung stehenden Nähr- oder Reservematerial zeigen. Wilsons Untersuchungen sind später von Amm (Pringsheims Jahrbücher Bd. 25) erweitert worden.

Auch einige äußere Einflüsse des Verweilens im sauerstofffreien Wasserstoffraume stellt er fest, indem er die Tatsache hervorhebt (pag. 9), daß nach 5—7stündigem Sauerstoffentzug bei nicht zu hoher Versuchstemperatur sich die Keimpflanzen normal entwickelten und schon einige Stunden nachher das Auftreten von geotropischen Krümmungen zu konstatieren war. Solche Objekte, die durch zu langen Sauerstoffentzug getötet waren, zeigten ein glasiges oder braunes Aussehen; der Turgor war hier verschwunden.

Was von Pfeffer (Untersuchungen aus dem Botanischen Institute zu Tübingen) als wahrscheinlich hingestellt wurde, ist von Stich, Flora 1891 pag. 9, zum Teil experimentell begründet worden. Er stellte Versuche an, welche bezweckten, die bei der intramolekularen und normalen Atmung produzierte Kohlensäuremenge verschieden alter Individuen derselben Spezies festzustellen. Die gewonnenen Resul-

tate zeigen deutlich, wie das Verhältnis der normal und intramolekular gebildeten Kohlensäuremenge für verschiedene Entwicklungsstadien derselben Objekte eine Änderung erfahren kann.

Über den Einfluß, den das Verweilen im sauerstofffreien Wasserstoffraume auf Schimmelpilze ausübt, hat Diakonow (Berichte der Botanischen Gesellschaft 1886 pag. 2—6, 1887 pag. 115—117) zuerst exakte Versuche ausgeführt. Er erkennt ganz richtig, daß man zur Lösung der Frage, inwieweit das Nährmaterial verschiedener Zusammensetzungen von Einfluß auf die Intensität der intramolekularen Atmung ist, sich am besten der Schimmelpilze bedient, weil sie sich leicht auf verschiedenen Nährböden kultivieren lassen, und man so den Erfolg der Ernährungsbedingungen nach der genannten Seite hin am besten studieren kann.

Aus den ausgedehnten Versuchen, welche der genannte Forscher ausführte, sei hervorgehoben, daß mit Entziehung des Sauerstoffes eine mit Chinasäure und Pepton oder mit Weinsäure ernährte und bei Luftzutritt sehr intensiv atmende Kultur von *Aspergillus* nach der Sauerstoffentziehung während kurzer Zeit sehr geringe Mengen von Kohlensäure bildet. Ist dagegen Glykose als Nahrung geboten, so wird *Aspergillus* in viel geringeren Mengen Kohlensäure bilden. Dauert die Entziehung nicht zu lange, so kann mit erneuertem Luftzutritt die frühere Intensität annähernd hergestellt werden. Bei etwas längerer Sauerstoffentziehung ist dies aber nicht der Fall, da *Aspergillus* auch in den Zuckerkulturen verhältnismäßig schnell bei Sauerstoffentziehung abstirbt. Mit Chinasäure ernährt, erfolgt das Absterben bei Entziehung des Sauerstoffes noch weit schneller, und infolgedessen reicht eine einstündige Sauerstoffentziehung hin, um bei Wiederaufnahme von Sauerstoff eine im Verhältnis zur früheren normalen Atmung geringe Kohlensäureproduktion zu liefern oder ihn zu töten. Während des Aufenthaltes im Wasserstoff findet nur eine verschwindende intramolekulare Atmungstätigkeit statt; mit dem Mangel dieser dürfte aber auch das schnelle Absterben von *Aspergillus* im sauerstofffreien Raume zusammenhängen; denn mit der geringen Kohlensäureproduktion, welche bei Zucker als Nahrung sich einstellt, ist auch die Resistenz von *Aspergillus* bei Mangel von Sauerstoff erheblich gesteigert. Über den inneren Zusammenhang endlich der Wechselwirkung der intramolekularen Atmung und der Zusammensetzung der Nährlösung, sowie der Eigentümlichkeit des Organismus schreibt er: „Die Art und Weise, in der die Wechselwirkungen zwischen den chemischen Kräften, welche das Lebenssubstrat der Zelle beherrschen, und der disponiblen Nähr-

substanz sich zu gestalten pflegen, fällt verschieden aus, je nachdem der freie Sauerstoff von aussen eingreift oder nicht“ (pag. 116—117).

Die organische Nährsubstanz erscheint unter dem chemischen Einfluß von aussen zutretenden Sauerstoffs im Stoffwechsel der Zelle einfach als Körper gewisser prozentischer Zusammensetzung, und kommt unter diesen Umständen beim physiologischen Akte der Ernährung eine Art von Stellvertretung zwischen dem gebundenen Sauerstoffe der Nährlösung und dem freien atmosphärischen Sauerstoff zustande. Ganz anders verhält sich die Sache beim Ausschluss des Sauerstoffes, d. h. wenn die Kohlensäureproduktion, resp. der Stoffwechsel lediglich auf Kosten des Sauerstoffes der organischen Substanz vor sich gehen soll. Es ist die prozentische Zusammensetzung der betreffenden Substanz ohne irgendwelche Bedeutung mehr, und spielt also unter diesen Umständen der grössere oder kleinere Sauerstoffgehalt derselben absolut keine Rolle. Vielmehr sind sowohl die chemische Struktur dieser Substanz als die individuellen Eigentümlichkeiten des betreffenden Organismus dafür massgebend, daß auch nach Abschluss des Sauerstoffes Kohlensäure produziert wird und mit ihr der Lebensprozess fort dauern kann.

Anschließend sei noch erwähnt, daß Puriewitsch den Einfluß der Konzentration der Nährlösung auf die intramolekulare Atmung konstatierte; er fand (Puriewitsch, Physiologische Untersuchungen über Pflanzenatmung, Jahrbücher für wissenschaftliche Botanik, Bd. 35 Nr. 4, Jahrg. 1900), dass das Verhältnis $\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2}$ bei der Atmung von *Aspergillus niger* im hohen Grade von der Konzentration der Nährlösung beeinflusst wird; bei der Konzentration von 2% Dextrose $\frac{\text{CO}_2}{\text{O}_2} = 0,90$, bei der Konzentration von 10% steigerte es sich auf 1,18, bei einer noch höheren Konzentration war sie wieder kleiner. Es ist also charakteristisch, daß eben für den Fall, daß Zucker als Nährmaterial verwendet wurde, die Schwankungen dieses Verhältnisses je nach der Konzentration besonders stark waren.

Über den Einfluß der Temperatur auf die intramolekulare Atmung hat Chudjakow exakte Versuche ausgeführt. (Chudjakow, Beiträge zur Kenntnis der intramolekularen Atmung. Landwirtschaftliche Jahrbücher, XXIII. Bd., 1894, pag. 333—389). Es geht daraus hervor, daß die Wirkung der Temperaturerhöhung auf die intramolekulare Atmung im allgemeinen in der Steigerung der Intensität derselben besteht und daß diese Steigerung nicht proportional der-

jenigen der Temperatur, sondern im stärkeren Verhältnis eintritt, was seinen Ausdruck darin findet, daß die bei graphischer Darstellung gewonnenen Kurven nach der Abscisse der Temperatur konvex erscheinen. Verwendet wurden gequollene Samen und Keimlinge von 2—3 Tagen und die Intensität festgestellt durch gasometrische Bestimmung der intramolekular ausgehauchten Kohlensäure.

Bezüglich des Temperatureinflusses auf die Lebensdauer der Pflanze bei Abwesenheit von Sauerstoff stellt Chudiakow fest, daß *Zea Mays* beispielsweise bei 18° C. selbst nach 48 Stunden, obgleich stark beschädigt, noch lebte, während bei 30° C. schon nach 24 Stunden der Tod bei allen Exemplaren eintrat. Auch über die Abhängigkeit der Keimfähigkeit von der Temperatur nach verschieden langem Verweilen im sauerstofffreien Wasserstoffraume hat der genannte Verfasser Versuche angestellt (pag. 261). Dauerte der Versuch nicht zu lange (je nach der Pflanzenart und Temperatur), so äußerte sich die Entziehung von Sauerstoff nur darin, daß der Keimungsprozeß, nachdem die Samen unter normale Bedingungen gebracht wurden, viel langsamer vor sich ging als im Kontrollversuche. Hätte der Versuch etwas länger gedauert, so war schon die Wirkung von Entziehung des Sauerstoffes nicht nur an der Verlangsamung des Keimungsprozesses sondern auch in dem Abnehmen der Prozente der gekeimten Samen zu bemerken, und endlich bei noch längerer Entziehung von Sauerstoff waren gewöhnlich alle Samen abgestorben. Die Wirkung der Temperatur spielt hierbei dieselbe Rolle, wie in den vorhergehenden Versuchen. Wenn z. B. bei niedriger Temperatur in einer bestimmten Zeit nur das erste Stadium der Folgen von Entziehung des Sauerstoffes, d. h. nur Verlangsamung des Keimungsprozesses ohne Verminderung der Keimungsprozente eingetreten war, so war bei den höheren Temperaturen in derselben Zeit bereits das zweite oder sogar das dritte Stadium eingetreten, d. h. die Samen waren zum Teil oder vollständig abgestorben. Als Gesamtergebnis seiner Untersuchungen stellt der Verfasser die Tatsache fest (pag. 263), daß bei höherer Temperatur trotz der vermehrten Kohlensäurebildung und folglich auch trotz der Vermehrung der durch die Atmung gewonnenen Betriebskräfte die Pflanzen schneller als bei niederen Temperaturen zugrunde gehen. Für die Ursachen hat er zwei Erklärungen. Entweder tritt der Tod bei höheren Temperaturen dadurch schneller ein, daß die Beschleunigung in den Zerspaltungsprozessen, auf welche unter allen Umständen die Kohlensäureproduktion zurückgeführt werden muß, bei begrenzter Quantität der dieser Spaltung anheimfallenden

Stoffe zu ihrem schnellen Verbrauche führt, oder das Absterben steht im Zusammenhang mit der Anhäufung anderer, außer der Kohlensäure bei der intramolekularen Atmung entstehenden Produkte, und die Temperatur spielt dabei insofern eine Rolle, als die Bildung dieser Produkte je nach der Temperatur quantitativ verschieden ausfällt; oder endlich, beide Faktoren vereinigt, bedingen das Absterben des Organismus.

Auch die Beeinflussung der intramolekularen Atmung durch das Licht ist in Betracht gezogen worden. Nach den Untersuchungen von Wilson (Flora 1882 pag. 96) scheint das Licht häufig nur eine geringe Veränderung der Atmungstätigkeit zu verursachen. Eine verlängerte Lichtentziehung kann aber naturgemäfs die Atmungstätigkeit einer solchen Pflanze nicht unberührt lassen, die im Dunkeln abnorm wächst und arbeitet. (Palladine, *Revue générale de Botanique* 1893 Bd. 5 pag. 369.)

Die schon früher erwähnten Versuche Diakonows, welche die Abhängigkeit der intramolekularen Atmung vom Nährmaterial bei verschiedenen Schimmelpilzen behandelten, und die deutlich zeigten, dafs die Beschaffenheit des Nährmaterials tatsächlich die damit in den Körper eingeführte Spannkraft und die von dieser abhängige lebendige Kraft, wie sie in der Atmung zutage tritt, beeinflusst, sind zu denselben Resultaten führend von Palladine und Godlewsky auch auf höhere Organismen ausgedehnt worden.

Palladine (*Revue générale de Botanique* tome VI, 1894, pag. 209), der mit Blättern arbeitete, schreibt: „La quantité d'acide carbonique émise par les feuilles étiolées dans l'atmosphère privée d'oxygène, dépend de leur richesse en hydrates de carbone. Les feuilles étiolées de Fève et de Lupin, qui ne contiennent pas trace d'hydrate de carbone, dégagent dans l'atmosphère privée d'oxygène, une quantité insignifiante d'acide carbonique et meurent bientôt. L'introduction artificielle de sucre dans leurs tissus augmente considérablement la quantité de l'acide carbonique émis, ainsi que la longueur de leur vie dans ces conditions.“

Godlewsky (Über die intramolekulare Atmung von in Wasser gebrachten Samen und über die dabei stattfindende Alkoholbildung, Krakau 1901) verwendete Erbsensamen. Die Versuche, in welchen die Samen in Dextrose oder Rohrzuckerlösung sich befanden, waren darauf gerichtet zu beantworten, ob die Erbsensamen den ihnen von aufsen zugeführten Zucker vergären können. Die Antwort auf diese Frage ist bejahend ausgefallen; schon der Gang der Kohlensäure-

bildung wies darauf hin, daß die Dextrose, wie auch der Rohrzucker der Lösung, in welcher die Samen während des Versuches weilten, keineswegs gleichgiltig für die intramolekulare Atmung waren. Nun zeigen die Zahlen, daß namentlich während der ersten Woche des Versuches die Samen in der Dextroselösung mehr Kohlensäure entwickeln als die in destilliertem Wasser. Außerdem dauert die Kohlensäureentwicklung bei den Samen in Dextrose wie in Rohrzuckerlösung etwas länger als bei denen in Wasser, die Begünstigung der intramolekularen Atmung der Erbsensamen durch die Rohrzuckerlösung äußert sich etwas anders als die durch Dextroselösung hervorgerufene. Nicht in der ersten, sondern in der dritten Woche des Versuches äußert sich dieser günstige Einfluß am deutlichsten. Die Ursache dieser Verschiedenheit der Wirkung des Rohrzuckers und der Dextrose ist nicht schwer zu begreifen; sie liegt einfach darin, daß ebenso wie durch den Hefepilz auch durch die Erbsensamen die Dextrose direkt und die Rohrzuckerlösung erst nach der Inversion vergoren wird. Daß der Rohrzucker durch die in seiner Lösung liegenden Erbsensamen invertiert wurde, davon überzeugte man sich durch direkte Analyse dieser Lösung nach dem Versuche.

Eine weitere Beeinflussung der Intensität der intramolekularen Atmung zeigt Godlewsky, wenn er erwähnt, daß sich dieselbe in den verschiedenen Samen mit sehr ungleicher Energie abspielt; von den vier vom Verfasser benützten Pflanzensamen zeichnen sich die Erbsensamen durch die allerstärkste intramolekulare Atmung aus. Die Fähigkeit der Erbsensamen zur intramolekularen Atmung ist so groß, daß sie unter Luftabschluß wochenlang ebensoviel Kohlensäure produzieren, wie bei ungehindertem Luftzutritt. Nur wenig schwächer als bei den Erbsensamen ist sie bei den Samen der Pferdebohnen, viel schwächer ist sie bei den Gerstesamen und ganz schwach bei den Rizinussamen.

Man könnte nun erwarten, meint der Verfasser, daß Samen, welche sich durch höhere Befähigung zur intramolekularen Atmung auszeichnen, in gequollenem Zustande bei Sauerstoffabschluß länger ihre Keimfähigkeit behalten werden als solche, welche nur wenig zur intramolekularen Atmung befähigt sind, und doch bestätigt sich diese Erwartung durchaus nicht. Die Erbsensamen atmeten im luftleeren Raume viel stärker als die Gerstesamen, und doch fanden schon Lechartier und Bellamy, daß ein Teil der Gerstesamen, welcher vier Monate lang in teilweise gequollenem Zustande bei Luftabschluß verweilte, noch keimfähig war. Godlewsky fand, daß Erbsen-

samen, welche drei Wochen im Wasser im Apparate lagen, noch keimten; doch entwickelten sich bei ihnen nur die Stengelchen normal, die Würzelchen waren abgestorben. Durch diese Beobachtungen wird erwiesen, daß die Samen, welche außerordentlich schwach zur intramolekularen Atmung befähigt sind, ebenso lange, wenn nicht länger im sauerstofffreien Medium im gequollenen Zustande ihre Keimfähigkeit behalten, gleichwie diejenigen, welche sich durch eine besonders starke Befähigung zur intramolekularen Atmung auszeichnen. Die Erklärung dieser letztgenannten Tatsachen findet Godlewsky, indem er die Möglichkeit der Beeinflussung der Lebensdauer pflanzlicher Organismen im sauerstofffreien Raume durch die mehr oder weniger, je nach den gegebenen Umständen stark auftretende Alkoholgärung nicht ausschließt.

Es ist höchst wahrscheinlich, so führt er aus, daß der Tod der Pflanzenorgane durch Erstickung auf der Vergiftung des Protoplasmas ihrer Zellen durch manche Produkte beruht. Unter diesen Voraussetzungen ist es leicht verständlich, daß, je lebhafter die Atmung der Pflanzenorgane zur Zeit der Entziehung des Sauerstoffs war, desto energischer sich nach dieser Entziehung diejenigen chemischen Prozesse abspielen, welche durch Vergiftung des Protoplasmas dessen Tod bewirken. Bei einem solchen Sachverhalte wäre es vielleicht nicht gewagt, anzunehmen, daß die intramolekulare Atmung im Sinne der alkoholischen Gärung bei Sauerstoffmangel der Pflanze dadurch nützlich wird, daß sie auf eine allerdings unbekannte Weise denjenigen chemischen Prozessen, die die Vergiftung des Protoplasmas verursachen, entgegenwirkt. Bei einer solchen Voraussetzung wird es erklärlich, daß die An- oder Abwesenheit eines für die alkoholische Gärung geeigneten Materiales, d. i. Glykose oder zur Glykose hydrolysierbare Kohlehydrate, von großem Einflusse auf die Lebensdauer einer Pflanze im sauerstofffreien Medium sein kann. War die Atmung des diesbezüglichen Pflanzenobjektes im Momente der Sauerstoffentziehung nur schwach, so werden nach derselben auch die für das Protoplasma gefährlichen Prozesse schwach sein, und die schützende Wirkung der alkoholischen Gärung wird dann entbehrlich sein. Für diesen Fall ist es gleichgiltig, ob viel oder wenig gärungsfähiges Material denselben zugebete steht. Die Pflanzenorgane werden dann ebenso lange bei einer sehr schwachen, wie bei einer sehr starken intramolekularen Atmung am Leben erhalten. Dadurch wird erklärt, daß, obgleich die in sauerstoffreies Wasser gebrachten Rizinussamen außerordentlich schwach intramolekular atmeten, sie dennoch unter

Wasser wenigstens ebenso lange keimfähig blieben, wie die Erbsensamen, die unter diesen Bedingungen eine außerordentlich starke intramolekulare Atmung äußerten.

Die vorstehenden Angaben über die Nachwirkungen, welche der zeitweilige Aufenthalt im sauerstofffreien Wasserstoffraume auf pflanzliche Organismen ausübt, und über diejenigen Faktoren, welche von Einfluß auf diese Nachwirkungen sind, erweisen sich zum Teil als widersprechend, zum Teil als lückenhaft. Zum ersten Punkte sagt Pfeffer (Pflanzenphysiologie 2. Aufl. Bd. 1 pag. 544): Die Angaben Brefelds, nach denen sich Keimpflanzen wochen- und monatelang am Leben erhalten, bedürfen der Nachprüfung. Dasselbe würde auch auf einen Teil der sonst in jeder Weise exakt ausgeführten Versuche von Chudjakow Anwendung finden, da der Genannte einesteils auf den Ausschuß von Mikroorganismen nicht genügend Wert gelegt hat, andernteils aber seine Versuche auf zu kurze Zeit beschränkt. Zum zweiten Punkte sei bemerkt, daß das in Pfeffers Physiologie z. B. über die Lebensdauer der Mycelien von Schimmelpilzen bei Sauerstoffentzug Angegebene sich auf die Mitteilung beschränken muß, daß bei Ernährung mit Chinasäure nach einstündiger Entziehung eine Schädigung oder der Tod eintritt, daß aber das Leben etwas länger gefristet wird, wenn Zucker zur Verfügung steht.

Ganz abgesehen von Fehler- und Lückenhaftem sind Studien über den Einfluß des zeitweiligen Sauerstoffentzuges auf Pilzsporen oder z. B. auf die Weiterentwicklung der durch längeren Sauerstoffentzug gelittenen Samen meines Wissens nach überhaupt noch nicht gemacht worden.

Es schien aus den genannten Gründen deshalb geboten, eine erneuerte Untersuchung des Einflusses, welchen der zeitweilige Aufenthalt im sauerstofffreien Wasserstoffraume auf pflanzliche Organismen ausübt, vorzunehmen, und ich habe, um die unmittelbaren und mittelbaren Einflüsse kennen zu lernen, folgende Fragen zu lösen versucht:

1. Wie wirkt der zeitweilige Sauerstoffentzug bei Schimmelpilzen
 - a) auf die Keimung der Sporen und
 - b) auf das Wachstum der Hyphen;
2. bei höheren Pflanzen
 - a) auf die Samen, und zwar unmittelbar auf die Keimfähigkeit und mittelbar auf die Weiterentwicklung derselben,
 - b) auf entwickelte Pflanzen in verschiedenen Lebensstadien?

Bei den zur Beantwortung der zweiten Frage angestellten Versuchen wurde die Abhängigkeit von der umgebenden Temperatur als besonders einflussreich erkannt und deswegen mit in Betracht gezogen.

II. Beschreibung des Apparates.

Um die Einflüsse des Sauerstoffentzuges bei Anwesenheit von Wasserstoff zu verfolgen, bediente ich mich eines Apparates, der im grossen und ganzen darauf hinauslief, den Sauerstoff mittels einer Luftpumpe dem Rezipienten zu entziehen und durch einen Strom von reinem Wasserstoff zu ersetzen. Der Apparat, der seinen Zweck in jeder Hinsicht erfüllte, bestand aus einem Quecksilberbarometer *A*, hinter welchem eine Millimeterskala auf Papier angebracht war. Der untere Teil des Manometerrohres tauchte in ein Gefäß mit Quecksilber, das mit einer Wasserschicht bedeckt war, so dass bei der Evakuierung über der Quecksilbersäule eine Wassersäule von einigen Millimetern sich befand, die verhinderte, dass Quecksilberdämpfe mit den Objekten in Berührung kamen. Mit dem Manometer war durch einen dicken Gummischlauch eine T-Röhre verbunden, deren einer Schenkel einen Glashahn *B* trug und zu der Wasserstrahl Luftpumpe führte, und deren anderer Schenkel ein zweites T-Rohr mit dem Dreiweghahn *C* aufnahm. Der eine Arm dieses Rohres führte zum Rezipienten *D*, der andere zum Wasserstoffapparate *E*. Durch Drehung dieses Dreiweghahnes konnte man bewerkstelligen, dass entweder die Luftpumpe abgeschlossen war, oder dass dieselbe nur mit dem Rezipienten *D* kommunizierte oder endlich, dass sie mit dem Rezipienten und dem Wasserstoffapparate *E* zugleich in Verbindung stand. Der Wasserstoff wurde in einem nach dem Döbereiner'schen Prinzip konstruierten Apparate *E* aus chemisch reinem Zink und verdünnter Schwefelsäure dargestellt und hatte zunächst die mit Kaliumpermanganat *F* und die mit Kalilauge *G* getränkten, in U-Röhren befindlichen Bimssteinstückchen zu passieren. Dadurch, dass auf dem Boden der U-Röhre eine kleine Menge der betreffenden Flüssigkeit sich angesammelt hatte, diente dieselbe nicht nur zum Waschen des Gases, sondern verband auch den Nebenzweck, an der Folge der durchschlagenden Gasblasen die Schnelligkeit des Gasstromes zu erkennen. Auf kleine Verunreinigungen des Wasserstoffes mit Kohlenwasserstoffen oder Kohlenoxyd brauchte keine Rücksicht genommen zu werden, da sie in selbst erheblichen Mengen den Pflanzen nicht schaden; vielleicht vorhandener Arsenwasserstoff wurde durch Kaliumpermanganat zerstört. Zur Vervollständigung des Apparates endlich

hing an einem Stativ ein Thermometer, das die Temperaturablesung noch für $\frac{1}{10}$ Grade gestattete.

III. Methode der Benutzung des Apparates.

Die Handhabung des Apparates war nun höchst einfach. Die Flasche *D* oder allgemeiner das Gefäß, welches beschickt werden sollte, wurde mittels Gummischlauches an dem T-Rohrschenkel des Dreiweghahnes *C* angeschlossen. Nachdem dieser in die Stellung gebracht war, daß die Luftpumpe mit dem Rezipienten kommunizierte, setzte man die Luftpumpe in Bewegung und liefs sie so lange wirken, bis möglichst aller Sauerstoff evakuiert war. Bei Feststellung dieses Punktes mußten verschiedene Faktoren beachtet werden, nämlich der Barometerstand, die Temperatur, die Wasserdampftension, da die Experimente stets in Gegenwart von Wasser ausgeführt wurden, der Druck der Wassersäule auf das Quecksilber im Manometerrohr und die Kapillarität des letzteren. Die Korrektur des Barometerstandes würde sein: Der Barometerstand bei einer bestimmten Temperatur minus der Summe aller anderen genannten Faktoren bei derselben Temperatur.

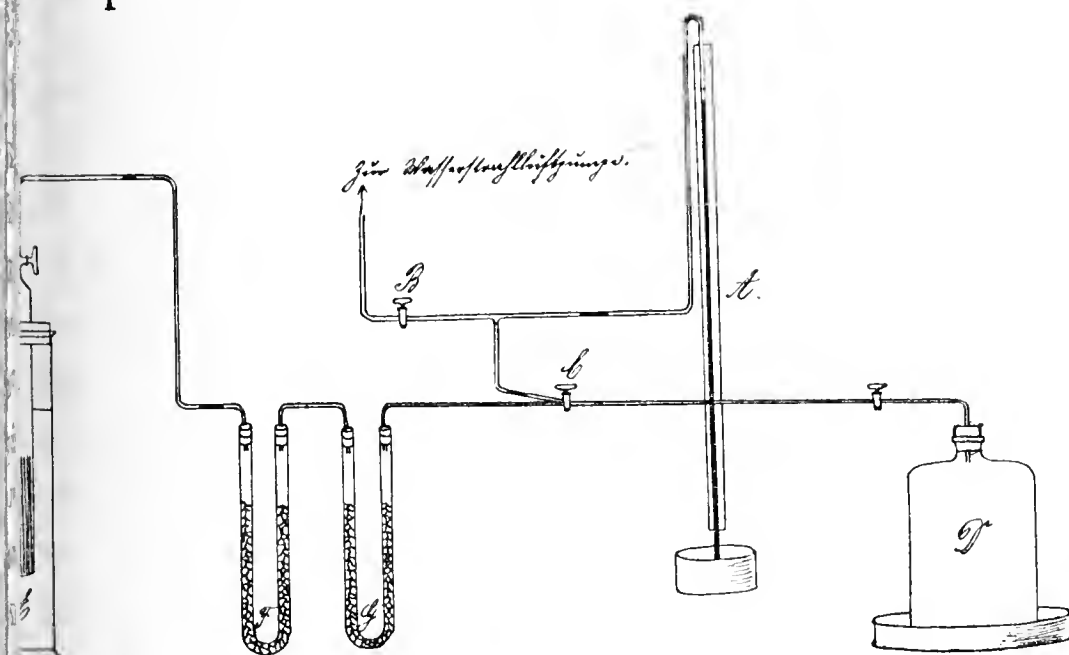


Fig. 1.

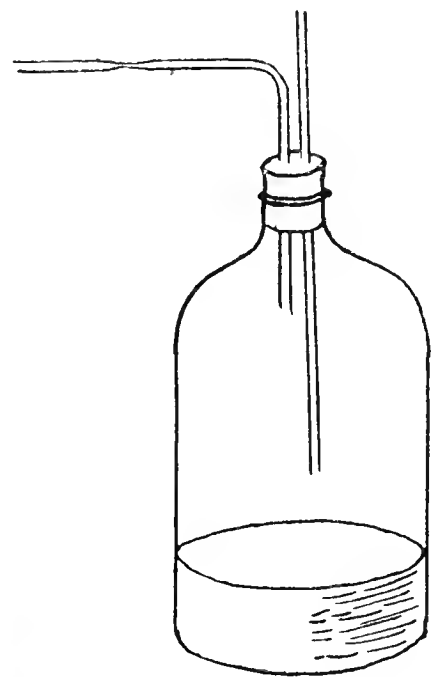


Fig. 2.

Mit der Wasserluftpumpe vermochte man, wenn alle Verbindungen luftdicht schlossen, bis auf wenige Millimeter auszupumpen. Nach der Evakuierung wurde durch Schließen des Hahnes *B* die Luftpumpe außer Funktion gesetzt und der Hahn *C* so gedreht, daß das Manometerrohr mit dem Rezipienten und dem Wasserstoffapparate, der nun seinerseits langsam in Gang gesetzt wurde, kommunizierte. Das allmähliche Fallen der Quecksilbersäule zeigte zugleich an, wie weit der Rezipient mit Wasserstoff gefüllt war. Das Gefäß blieb dann

einige Minuten in diesem Zustande, damit durch Diffusion die letzten Reste des etwa im Kulturmedium (Sägespäne, Fließpapier) gebliebenen Sauerstoffes sich mit dem Wasserstoff vermengten. Nach Wieler (Untersuchungen aus dem Botanischen Institut zu Tübingen, Bd. I pag. 223) fanden sich dann im ganzen Apparate je nach zwei- bis fünfmaliger Evakuierung noch ungefähr 0,00464 bis 0,000 000 000 301 ccm aus der Luft stammender Sauerstoff, der sich in den meisten Fällen auf ein Volumen von 1400—1700 ccm verteilte, eine Menge, die, nachdem sie durch Beigabe von Pyrogallol in Kalilauge noch mehr reduziert worden war, ohne Fehler gleich Null gesetzt werden konnte. In den meisten Fällen wurde ein drei- bis viermaliges Auspumpen für vollständig genügend erachtet, nur bei entwickelten Pflanzen von *Helianthus annuus* ließen es die Erfahrungen, die Wieler mit der Empfindlichkeit gerade dieser Pflanze selbst gegen ganz geringe Mengen von Sauerstoff (Untersuchungen aus dem Botanischen Institut Tübingen Bd. I pag. 223) machte, geboten erscheinen, ein fünftes Mal zu evakuieren und Wasserstoff einzuleiten, ein Prozeß, der dann ungefähr $2\frac{1}{2}$ Stunden in Anspruch nahm.

IV. Pilze.

a) Einfluß des Sauerstoffentzuges auf Pilzsporen und ihre Entwicklung in Flaschenkulturen.

Die Experimente über den Einfluß des Sauerstoffentzuges auf die Sporen der Schimmelpilze wurden folgendermaßen angestellt:

Starkwandige Flaschen von 200 ccm Inhalt wurden mit 20 ccm Nährlösung gefüllt und mit einem doppelt durchbohrten, gut sitzenden Gummistopfen geschlossen. Die eine Öffnung desselben diente zur Aufnahme einer Glasröhre, die bis in die Mitte der Flasche reichte, in die andere wurde eine rechtwinklig gebogene und vor dem Ende etwas ausgezogene Röhre gegeben und mit einem Stück starken Gummischlauch versehen, mit dessen Hilfe dann die Flasche an den Apparat angeschlossen werden konnte (s. Fig. 2).

Die in dem Gefäße befindliche Nährlösung hatte folgende Zusammensetzung:

KNO ₃	0,1 %	NH ₄ NO ₃	0,5 %
KH ₂ PO ₄	0,1	Zucker	3,00
MgSO ₄	0,1	FeSO ₄	Spur.

Dazu wurde noch 0,002 % ZnSO₄ zugesetzt, da wie Richards (Jahrbücher für wissenschaftliche Botanik Bd. 30, 1897, pag. 665)

gezeigt hat, der Zusatz von etwas Zinksulfat das Wachstum der Pilze sehr günstig beeinflusst. Die so vorbereiteten Kulturgefäße kamen jetzt in den Dampfsterilisator und wurden eine halbe Stunde lang bei 100° C. sterilisiert, um dann im Dampfkasten langsam auszukühlen.

Das in einem Gummischlauch auslaufende Ende wurde sofort nach der Entnahme aus dem Sterilisator durch einen Quetschhahn geschlossen, die Öffnung des anderen Rohres aber mit einem Wattebausch versehen und die Kultur so vor Infektion geschützt. Dieser Watteverschluss wurde nach der Abkühlung der Nährlösung entfernt, die Kultur mittels einer langen Platinnadel mit den Aspergillussporen geimpft und die Röhre rasch zugeschmolzen. Jetzt wurde die mit dem Gummischlauche versehene Röhre an den Apparat angeschlossen und die Kultur dabei in ein Wasserbad von 31° C. gebracht, eine Temperatur, die genügte, die Nährlösung zum Sieden zu bringen, wenn die Luftpumpe das Vakuum hergestellt hatte. Es war so die Garantie gegeben, daß selbst aus der Kulturflüssigkeit auch die letzten Reste von Sauerstoff entfernt waren, während die Temperatur den Aspergillussporen keinesfalls schadet, im Gegenteil für ihr Wachstum gerade das Optimum bedeutete.

Um eine weitere Gewähr für den vollständigen Sauerstoffabschluß zu haben, hätte man ja können aerobe Bakterien der Nährlösung beigeben (ein Verfahren, das schon Pasteur empfahl), weil deren energische Atmung die letzten Reste des Sauerstoffes entfernte, doch der Einwand, daß Nebeneinflüsse eben auch Einflüsse sind, würde dann schwer zurückgewiesen werden können. Das genannte Kulturgefäß wurde im ganzen fünf- bis sechsmal vollständig evakuiert, mit Wasserstoff gefüllt und die Röhre, die vorerst ja ausgezogen worden war, an dieser Stelle abgeschmolzen, wodurch der endgiltige Abschluß des Kulturinhaltes nach außen bewerkstelligt wurde. Um jede Garantie zu haben und gleichzeitig die Temperatur konstant zu halten, wurden die so luftdicht geschlossenen Flaschen mit einem Ringe von Bleirohr beschwert und im Warmerzimmer unter Wasser gesetzt. Von Zeit zu Zeit wurde nun eine Flasche geöffnet und damit der Wasserstoff wieder durch Luft ersetzt. Zu diesem Zwecke verband man, nachdem durch Abbrechen der Rohrenden die Kultur geöffnet war, mit sterilisierten Gummischlauchstücken die eine Röhre des Kulturgefäßes mit einer mit Baumwolle gefüllten und vorher sterilisierten U-Röhre, während das andere Rohr an die Luftpumpe angeschlossen wurde; durch langsames Saugen ging damit ein sterilisierter Luftstrom durch die Kultur, der, nachdem sie von der Luftpumpe entfernt worden war,

dadurch steril erhalten wurde, daß man die beiden Enden der Eingangsstellen durch Wattepfropfen schloß. Die Flaschen stellte ich dann wiederum ins Wärmezimmer, um die Entwicklung der Sporen zu beobachten und von Tag zu Tag zu registrieren. Neben jede Kultur wurden zu gleicher Zeit, zu der sie geöffnet worden war, zwei Kontrollkulturen angesetzt, von denen die eine einfach mit einem Wattebausch, die andere in der oben erwähnten Weise geschlossen war. Experimentiert wurde mit *Aspergillus niger* bei 31° C., der Optimaltemperatur für diesen Pilz (cf. Pfeffer, Pflanzenphysiologie 2. Bd. 1. Hälfte pag. 87.)

Die Untersuchungen der Beziehung der Pilzsporen zum Sauerstoffentzuge hatten die Aufgabe festzustellen:

1. die Wirkung auf die Keimung der Sporen und das Wachstum der Mycelien nach der Keimung;
2. die Wirkung auf die Produktion der Sporen bezüglich der Zeit ihrer Entwicklung und der Menge derselben.

Die Kontrollkulturen zeigten keine Unterschiede, einerlei ob die Flaschen mit der freien Luft kommunizierten oder auf dieselbe Weise wie in den Experimenten verschlossen waren.

Was die erste Frage betrifft, so zeigte sich zunächst betreffs der Zeit, nach welcher die Sporen keimten, eine deutliche Nachwirkung. Während in den Kontrollkulturen eine sichtbare Entwicklung entweder in der Nährflüssigkeit schwimmend oder als kleine makroskopische Inseln auftretend in $\frac{3}{4}$ —1 Tag zu erkennen war, vermochte der Erscheinung bei den Kulturen, deren Sporen auf einige Zeit der Sauerstoff entzogen worden war, erst in $1\frac{1}{2}$ —2 Tagen aufzutreten. Es war dabei gleich, ob der Sauerstoffentzug 6 Stunden oder 25 Tage gedauert hatte.

Ich will aber hier nicht unerwähnt lassen, daß diese Keimung vielleicht noch später eintritt, wenn der Sauerstoff länger als von mir angenommen wirken kann, wenigstens habe ich aus der Zeit meiner Vorversuche eine Beobachtung, nach welcher bei 36tägigem Sauerstoffentzuge erst nach 6 Tagen eine sichtbare Entwicklung eintrat. Ob aber diese Verzögerung nicht etwa auf Kosten welcher Nebeneinflüsse (das Durchsaugen der Luft war hier unterlassen worden) zu setzen ist, oder ob sie vielleicht eine Ausnahmeerscheinung bildet, vermag ich nicht zu sagen. Ich habe ihn deshalb auch nicht in die Reihe meiner in Tabelle 1 angegebenen exakten Versuche aufgenommen.

Auch bezüglich der Entwicklung der Mycelien zeigte sich eine Nachwirkung bei kürzerem oder längerem Sauerstoffentzuge. Während

die Kontrollkultur in 3—3¹/₂ Tagen vollendet war, d. h. die Nährlösung sich mit einer vollständigen Decke überzogen hatte, die an allen Stellen fruktifizierte, dauerte diese Deckenbildung bei den Versuchskulturen desto länger, je länger der Sauerstoff abwesend gewesen war, was wohl darauf zurückzuführen ist, daßs die Lebenskraft¹⁾ der Sporen und die der aus diesen entwickelten Mycelien mit individuellen Unterschieden immer mehr abnimmt, so daßs, während in der Kontrollkultur alle Sporen auf einmal sich entwickelten und so rasch die ganze Nährlösung überzogen, bei den Versuchskulturen nur ein Teil, der mit längerem Entzuge prozentualiter abnahm, bei der Bildung der Decke in Frage kam. War nun der Sauerstoff nicht zu lange abwesend, so wurde das Fehlende bald nachgeholt, während bei längerem Mangel eine dauernde Schädigung zu konstatieren war.

Diese Behauptung findet ihren Beweis in der Tatsache, daßs die Decke, während sie sich, wenn der Sauerstoffentzug ¹/₄, 1 oder auch 2 Tage dauerte, so stark entwickelte, daßs sie sich wellenförmig kräuselte, bei längerem Sauerstoffentzug immer schwächer und schwächer wurde und zuletzt gar nicht mehr fähig war, die ganze Fläche der Nährlösung zu bedecken. (Siehe Tabelle I Colonne 1, 2 und 4.)

Tabelle I.
Aspergillus niger. — Temperatur = 31 ° C.
Im zerstreuten Tageslichte.

Zeit des Sauerstoff- entzuges	Zeit, nach welcher die Sporen keimten	Zeit, nach welcher die Sporen gebildet wurden	Bildung der Myceldecke und Produktion der Sporen	Normal ent- wickelte Kul- turen nach
0 Tage	³ / ₄ —1 Tage	2 Tage		3 Tage
¹ / ₄ "	¹³ / ₄ "	3 ¹ / ₂ "	Die Decke wird immer dünner und die Zahl der gebildeten Spo- ren immer ge- ringer	6 "
1 "	2 "	3 "		6 "
3 "	¹¹ / ₂ "	²¹ / ₂ "		6 "
5 "	¹¹ / ₂ "	²¹ / ₂ "		6 "
7 "	2 "	3 "		Von hier ab fruk- tifiziert nur ein Teil der gebilde- ten Myceldecke.
9 "	¹¹ / ₂ "	6 "		
13 "	2 "	10 "		
18 "	2 "	13 "		
25 "	2 "	16 "		

1) (Wenn ich hier kurz von Lebenskraft rede, so verstehe ich darunter alle jene ursprünglichen Eigenschaften, die in der Entwicklungsfähigkeit, in der Fähigkeit des Wachstums und in der der Fortpflanzung bestehen.)

Was die zweite Frage anlangt, welchen Einfluß der Sauerstoffentzug auf die Produktion der Sporen bezüglich der Zeit ihrer Entwicklung und die Menge derselben hat, so war wieder eine deutliche Nachwirkung derselben zu erkennen.

Während in der Kontrollkultur sich am 2. Tage nach der Infektion Sporen zeigten, begann die Fruktifikation in allen anderen Versuchskulturen später. Diese Verzögerung wuchs mit dem längeren Sauerstoffentzuge. Bei 6stündiger vorangegangener Abwesenheit von Sauerstoff dauerte sie $3\frac{1}{2}$ Tage; bei 1—7tägiger Sauerstofffreiheit schwankte sie zwischen $2\frac{1}{2}$ und 3 Tagen. Schon bei dem letztgenannten Versuche, also bei 7tägigem Sauerstoffentzuge, beobachtete ich, daß die Mycelien meist ganz kurze Konodienträger bildeten, so daß die Sporen gleichsam sitzend angebracht waren. Diese morphologische Veränderung bildete das Übergangsstadium zum nächsten Versuche. Wenn es der Versuchskultur nämlich 9 Tage an Sauerstoff gefehlt hatte, bildeten sich am 3. und 4. Tage Konodienträger, die zunächst keine Sporen trugen und diesen Mangel erst am 6. Tage ausglich. Von da ab hatte nun die Lebenskraft der Sporen durch den Sauerstoffentzug zusehends gelitten. So dauerte es nach 13tägigem Abschlufs 10 Tage, bei 18tägigem 13 Tage und bei 25tägigem gar 16 Tage, ehe Sporen gebildet wurden. Bemerkenswert ist vielleicht noch die Tatsache, daß nach 6stündigem Sauerstoffentzuge die Verzögerung der Sporenbildung größer war als bei 2—7 Tagen, ein Umstand, der vielleicht damit zu erklären ist, daß die nach Tätigkeit strebende Lebenskraft zunächst beträchtlich gehemmt ist, daß sie aber später sich den unerwartet eingetretenen Verhältnissen anzupassen versucht.

Die schon zur Beantwortung der ersten Frage gemachten Beobachtungen, nämlich daß die Lebenskraft der Sporen nach der Abwesenheit von Sauerstoff eine Zeit zwar unverändert bleibt, dann aber rapid abnimmt, zeigen, daß in der Wirkung auf die gebildeten Mycelien die Lebenskraft schon nach 2 Tagen geschwächt ist, bezüglich der Bildung neuer Sporen hält sie sich etwas länger; sie äußert sich erst nach 7tägigem Sauerstoffentzuge.

Anschließend an die zweite Frage: „Wann treten die neuen Sporen auf?“ war zugleich darauf hingewiesen, daß auch die Menge der produzierten Sporen von dem mehr oder weniger langen Sauerstoffmangel abhängig ist. Schon nach 6stündigem Entzuge zeigte sich eine Abnahme in der Sporenbildung und zwar um so auffälliger, je länger vorher die Kultur ungünstig beeinflusst war. Die Sporen

lagen immer verstreuter auf den Myceldecken, sie waren immer weiter von einander gerückt und der kräftig fruktifizierenden Kontrollkultur immer unähnlicher, jedoch so, daß bei 6stündigem und 1tägigem Entzuge dieser Mangel sofort nachgeholt wurde, indem die Kultur sich ziemlich schnell vervollkommnete, während dies bei den übrigen Kulturen in sehr langsamen Schritten vorwärts ging. Auf diese Weise kam eine vollständige und in allen Teilen fruktifizierende Decke, die allerdings den Charakter einer Kultur erhielt, die sich mit ungünstigen Lebensbedingungen hat begnügen müssen, zustande, wenn auch nicht in 3 Tagen, wie bei der Kontrollkultur, so doch wenigstens in sechs Tagen, allerdings auch nur dann, wenn der Sauerstoffentzug nicht länger als 7 Tage gedauert hatte. Von da ab kam es nie mehr zur vollendeten Kultur im obengenannten Sinne, ja selbst nach Wochen, wenn der größte Teil der Kultur fruktifizierte, zeigten sich noch große weiße Flecke, ein Beweis, daß, wenn der Sauerstoffentzug zu lange dauerte, nicht alle Mycelien fähig waren, neue Sporen zu bilden.

So äußert sich der Sauerstoffentzug auf Pilzsporen unmittelbar, indem er die Keimung verzögert und die Sporenbildung hinausschiebt, und mittelbar, indem durch die geschwächte Lebenskraft dieser Sporen die Mycelbildung sich abschwächt und verlangsamt und nicht mehr in allen Fällen fähig ist, kräftig oder überhaupt zu fruktifizieren; mit anderen Worten:

Es ist ein Einfluß auf den ganzen Organismus zu verzeichnen, der einesteils zeitlich wirkte und andernteils formativ.

b) Einfluß des Sauerstoffentzuges auf Mycelfäden in der feuchten Kammer.

Das Prinzip, nach welchem die Versuche angestellt wurden, beruhte darauf, daß durch einen kontinuierlichen Strom von reinem Wasserstoff, der durch eine Gaskammer geleitet wurde, aller Sauerstoff und etwa durch intramolekulare Atmung entstandene Kohlensäure beseitigt wurden. Die zur Verwendung gelangenden Pilzfäden waren im hängenden Tropfen angebracht.

Um die Sporen auf die Deckgläschen zu befestigen, machte ich von einer Methode Gebrauch, die im hiesigen botanischen Institute schon mehrfach erprobt worden ist: Auf große Deckgläser wurden mittels Schellack durch Auskochen sterilisierte Zwirnfäden derart befestigt, daß nur ihre Enden mit dem Deckgläschen fest verbunden waren. Würde nun die Aussaat der Sporen direkt in der Nährlösung

erfolgt sein, so würden sie bei jeder Störung ihren Ruhezustand ändern und für die Beobachtungen Schwierigkeiten bieten. Um diesem Übelstande abzuhelpen, war es nötig, die ausgesäten Sporen in ihrer Lage zu fixieren. Zu diesem Zwecke erfolgte die Aussaat der Sporen in eine dünne Schicht verflüssigter Nährgelatine, mit der die Deckgläser überzogen wurden und die selbstverständlich steril gehalten wurde. Beim Erstarren dieser Schicht erhielt so jede Spore eine ganz bestimmte Lage am Faden, die sich nur selten im Laufe der Beobachtungen etwas änderte. Das Sporenmaterial wurde nicht aus der Reinkultur direkt in diese Gelatinschicht übertragen, sondern erst in ein gewisses Quantum von Nährlösung. In derselben wurde durch Schütteln eine Verteilung der Sporen bewirkt, und dann erst erfolgte die Aussaat in das zur Beobachtung bestimmte Präparat. Ein solches enthielt durchschnittlich 5—6 Sporen. Derart vorbereitete Deckgläschen wurden auf sterilisierte Papptäfelchen als Kultur im hängenden Tropfen in der feuchten Kammer aufbewahrt und kamen nach 15—20 Stunden zur Verwendung.

Dies geschah, indem zunächst die Gaskammer mit $\frac{1}{2}$ proz. Lösung von Formaldehyd sterilisiert und nachher mit sterilisiertem Wasser sorgfältig ausgewaschen war. Auch machte es sich nötig, in die Kammer feuchte Stückchen von Fließpapier zu geben, um ein Austrocknen des Tropfens durch den Gasstrom oder eine Veränderung in der Konzentration der Nährlösung, die ja von Einfluß auf die Objekte gewesen sein würde, zu verhüten. (Puriewitsch, Jahrbücher für wissenschaftliche Botanik Bd. 35 Nr. IV.) Das Deckglas wurde nun, nachdem eine Zeichnung des mikroskopischen Bildes mit Angabe der betreffenden Masse entworfen war, mittels Vaseline auf die Öffnung der Gaskammer aufgepaßt und der Wasserstoffstrom, der wie in Fig. 1 gewaschen war, durchgeleitet und unter Quecksilber wieder abgeleitet. Nachdem ich so den Gasstrom die bestimmte Zeit hatte passieren lassen, wurde das Deckglas vorsichtig abgehoben, auf das sterilisierte Papptäfelchen gebracht und in die feuchte Kammer gegeben, von wo es nun zur Beobachtung jederzeit herausgenommen werden konnte.

Die Messungen der Mycelfäden wurden in der Weise vorgenommen, daß zunächst das normale Wachstum aller halben Stunden gemessen wurde (während des Durchleitens von Wasserstoff war nie ein Zuwachs zu beobachten), und daß dann der Wiedereintritt des Wachstums nach Einbringung in Sauerstoff beobachtet und wieder alle halben Stunden registriert wurde. Als Messungsmarken dienten für die Objekte in der Regel das Ende des Pilzfadens einerseits und

die Sporen andererseits. War das Objekt gröfser, so traten an Stelle der Sporen Knickungen, Ansatzstellen von Seitenästen, den Objekten zufällig anhaftende Staubpartikelchen als Marken. Um die Messungen vermitteln zu können, wurde ein Mikroskop und ein drehbares Okularmikrometer von C. Zeiss, Jena, zu Hilfe genommen. Bei eingeschobenem Tubus waren 186 Teilstriche des Mikrometers = 1 mm.

Das durchschnittliche normale Wachstum in 1 Minute war $8,9\mu$, ein Wert, der ungefähr dem von Büchner (Zuwachsgrößen und Wachstumsgeschwindigkeiten bei Pflanzen, Leipzig 1901, pag. 19) gefundenen entspricht.

Die schon in der Einleitung erwähnten Beobachtungen Diakonows (Berichte der Botanischen Gesellschaft 1887 pag. 115, 1886 pag. 1—5), aus denen hervorgeht, daß die Lebensdauer niederer Pilze (ohne Glykose $1\frac{1}{2}$ Stunden, mit Glykose längere Zeit) durch den Gehalt des dargebotenen Nährmaterials beeinflusst wird, veranlaßten mich, auf diese Erscheinungen bei meinen Versuchen besonderen Wert zu legen. Ich tat dies, indem ich den zur Verwendung kommenden Pilz auf folgende Nährlösungen, deren Zusammensetzungen den von Diakonow benutzten teilweise entsprechen, brachte:

1. 7proz. Rohrzucker,
2. 7proz. Traubenzucker,
3. 6proz. Glycerin,
4. 5proz. freie Weinsäure.

Um dem Pilze die nötigen Mineralnährstoffe zu bieten, wurden die soeben aufgezählten organischen Nährstoffe stets in folgender Lösung aufgelöst:

Destilliertes Wasser	1000 g,
Phosphorsaures Kali	1,5 g,
Salpetersaures Ammon	1,0 g,
Schwefelsaures Magnesium	0,5 g,
Chlorcalcium	0,1 g.

In methodischer Beziehung bemerke ich noch, daß die Nährstofflösungen, welche nicht die organische Säure enthielten, stets mit etwas Phosphorsäure angesäuert wurden. Die Temperatur endlich, bei der alle Versuche sowohl in ihren vorbereitenden wie nachfolgenden Beobachtungen angestellt wurden, war im Wärmezimmer stets konstant und betrug 26°C . — Da über die Lebensdauer der vegetativen Zustände von Schimmelpilzen bei Abschluß von Sauerstoff nichts weiter bekannt war, als daß die Lebensdauer derselben mit der dargebotenen Nahrung im engsten Zusammenhange steht, so

mussten zunächst eine Reihe von Versuchen vorgenommen werden, die über diese Lebensdauer bei den verschiedenen Nährstoffen Aufschluß gaben. In welchem Sinne z. B. die in Pfeffers Physiologie 2. Aufl. Bd. I pag. 543 über diesen Punkt gemachten Angaben: „Sie fristen, wenn ihnen Zucker zur Verfügung steht, ihr Leben etwas länger als eine Stunde“, zu deuten sind. Es war dabei interessant zu erfahren, ob die Wahl der Zuckerart von großem Einflusse ist. Weiter konnte es möglich sein, daß die viel sauerstoffreichere Weinsäure oder Glycerin als Nahrung einen bestimmten günstigen Einfluß ausübten und so imstande waren, die Zeit des Todes hinauszuschieben.

Die Berechtigung dieser Annahme wurde in dem einen Falle von der Zusammensetzung der Weinsäure hergeleitet, die relativ mehr Sauerstoff enthält als Zucker und in dem zweiten Falle von der bekannten Tatsache, daß Glycerin in alle Protoplasten sehr schnell eindringt. (Über den isoton. Koëffizienten des Glycerins. De Vries, Botanische Zeitung 1888 Nr. 15.)

Endlich war bei den angestellten Versuchen auf allerlei Absterbeerscheinungen und auf die verschiedenen Wirkungen des Sauerstoffentzuges zu achten. So war es von vornherein anzunehmen, daß jüngere in der Bildung begriffene Teile vom Sauerstoffmangel mehr beeinflusst sein würden als solche Zellen, die in einen Dauerzustand übergegangen waren. Dagegen war es fraglich, ob die eben erst gekeimten Sporen, vollständig ausgebildeten und vielfach verzweigten Mycelien gegenüber sich in Bezug auf die Lebensdauer anders verhalten würden. Zur Entscheidung dieser Fragen mußten deshalb Kulturen zur Verwendung kommen, die Vegetativzustände in den verschiedensten Entwicklungsstadien zeigten.

Demgemäß drängten sich so zur Beantwortung folgende Fragen auf:
Ist das Nährsubstrat von Einfluß auf die Lebensdauer? Und zwar:

1. Wie lange leben die Mycelien von *Aspergillus niger*, wenn ihnen Zucker zur Verfügung steht?
2. Ist ein Unterschied vorhanden, ob die Ernährung von Rohr- oder Traubenzucker besorgt wird?
3. Wird die Lebensdauer der Mycelien durch die sauerstoffreiche Weinsäure oder durch Glycerin günstig beeinflusst?
4. Wann wird für den Fall, daß die Mycelien nicht tot sind, das Wachstum wieder aufgenommen?
5. Ist es bei den verschieden gebotenen Nährstoffen bezüglich der Lebensdauer gleich, in welchem Entwicklungsstadium sich das Mycel befindet?

6. Sind gewisse Teile der Vegetativzustände besonders empfindlich gegen den Sauerstoffentzug, und welche Absterbeerscheinungen sind überhaupt zu beobachten?

Zur Beantwortung gebe ich am besten die zu diesem Zwecke angestellten Versuche in der Reihenfolge an, wie ich sie ausgeführt habe; die Erledigung der gestellten Fragen geht dann klar daraus hervor.

Tabelle II.

Wachstum der Mycelfäden von Aspergillus niger nach Entzug von Sauerstoff bei Ernährung durch Rohrzucker. (Temperatur 26° C.)

+ = ja. — = nein (auch in den folgenden Tabellen)

Dauer des Sauerstoffentzuges	2 St.	2 1/2 St.	3 St.	3 1/2 St.	4 St.	4 1/2 St.
Eben gekeimte Sporen . .	+	—				
Mycelium, 1/4 mm lang . .	+	+	+	+	+	—
			Die Endzellen teilen sich		Seitliche Verzweigungen; an den Endzellen Kontraktion des Plasmas	Kontraktion des Plasmas am ganzen Faden
Mycelium, über 1 mm lang	+	+	+	+	+	—
					Abschnürung der Endzellen	

Tabelle III.

Wachstum der Mycelfäden von Aspergillus niger nach Entzug von Sauerstoff bei Ernährung durch Traubenzucker. (Temperatur 26° C.)

Dauer des Sauerstoffentzuges	4 St.	4 1/2 St.	5 St.
Mycelium, 1/4 mm lang . .	+	+	—
	Die Endzellen sind tot; es bilden sich seitliche Verzweigungen	Die Endzellen schnüren sich ab und zeigen Kontraktion des Plasmas	
Mycelium, über 1 mm lang	+	+	—
		—	
		In einem Falle war das Mycel tot	

Tabelle IV.

Wachstum der Mycelfäden von *Aspergillus niger* nach Entzug von Sauerstoff bei Ernährung durch Glycerin. (Temperatur 26° C.)

Dauer des Sauerstoffentzuges	30 Min.	45 Min.	60 Min.	75 Min.	90 Min.
Mycelium, $\frac{1}{4}$ mm lang . .	+	+	+	—	—
		Verzweigung an den End- zellen	Die Endzellen sind tot; es bilden sich seitliche Ver- zweigungen		
Mycelium, über 1 mm lang	+	+	+	—	—

Tabelle V.

Wachstum der Mycelfäden von *Aspergillus niger* nach Entzug von Sauerstoff bei Ernährung durch Weinsäure.¹⁾ (Temperatur 26° C.)

Dauer des Sauerstoffentzuges	10 Min.	30 Min.	35 Min.	40 Min.	60 Min.
Eben gekeimte Sporen . .	—	—	—	—	—
Mycelium, über 1 mm lang	+	+	+	+	—
			Die Endzellen sind tot	Nach zwei Stunden bilden sich seitliche Verzweigungen	

Tabelle VI.

Wachstum der Mycelfäden von *Aspergillus niger* und Lebensdauer derselben bei verschieden gebotenem Nährmaterial nach Entzug von Sauerstoff. (Temperatur 26° C.)

Zeit des Sauerstoffentzuges	10 Min.	30 Min.	40 Min.	45 Min.	60 Min.	1 $\frac{1}{4}$ St.	2 St.	2 $\frac{1}{2}$ St.	3 St.	3 $\frac{1}{2}$ St.	4 St.	4 $\frac{1}{2}$ St.	5 St.
Rohrzucker;													
eben gekeimte Sporen	+	+	+	+	+	+	+	—					
Rohrzucker;													
Mycelfäden 1 mm lang	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	—	
Traubenzucker	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	+	—
Glycerin	+	+	+	+	+	—							
Weinsäure;													
Mycelfäden, 1 mm lang	+	+	+	—									
Weinsäure;													
eben gekeimte Sporen	—												

1) Diakonow fand für Weinsäure 1—1 $\frac{1}{2}$ Stunde bezüglich der Lebensdauer, gibt jedoch keine Temperatur an. (Berichte der Botanischen Gesellschaft 1886 pag. 4.)

Die erste und zweite Frage, die den Einfluß des Sauerstoffentzuges auf die Lebensdauer der Mycelien von *Aspergillus niger* bei Ernährung mit Zucker zeigen, ist nach den vorliegenden Tabellen leicht zu beantworten. Bei Traubenzuckerlösung tritt der Tod nach $4\frac{1}{2}$ Stunde ein, ist aber Rohrzucker da, schon nach 4 Stunden; doch wurde in einem Falle die Zeitangabe für Traubenzucker auch mit 4 Stunden präzisiert, so daß, da man einen Unterschied von $\frac{1}{2}$ Stunde schließlich noch in das Bereich des Einflusses der Individualität weisen kann, die gefundenen Werte, Zucker überhaupt, mit ungefähr 4 Stunden anzugeben sind. Daß ein Unterschied in der Wirkung stattfinden mußte durch Anwendung der verschiedenen Zuckerarten, war vielleicht darauf zurückzuführen, daß in dem einen Falle die Zuckerlösung sofort zur Verarbeitung kommen und zur Erhaltung des Lebens ohne Sauerstoff beitragen konnte, während der Rohrzucker erst nach einiger Zeit, nämlich nachdem er invertiert war, an seine organismuserhaltende Aufgabe herantrat.

Über die dritte Frage, ob die sehr sauerstoffreiche Weinsäure oder Glycerin die Lebensdauer des Pilzes bei Abwesenheit von Sauerstoff sehr günstig beeinflussten, geben Tabelle IV und V Aufschluß. Nach früheren Erfahrungen (Diakonow gibt die Lebensdauer bei Weinsäure mit $1-1\frac{1}{2}$ St. an) (Bestimmung der ausgeschiedenen Kohlensäure mit der Ernährung durch Weinsäure oder Glycerin) konnte man die Lebensdauer zwischen der mit Chinasäure und Zucker, also zwischen 1 und 4 Stunden stellen. Das Resultat war aber ganz anders. Beide sind noch weniger geeignet wie Chinasäure, die intramolekulare Atmung zu unterhalten, da mit Glycerin, das bei aerobiatischen Leben eine ziemlich gute Nahrung abgibt, der Pilz nur 1 Stunde ohne Sauerstoff lebt und bei Ernährung mit der sehr sauerstoffreichen Weinsäure der Organismus selbst in älteren Teilen zugrunde geht, wenn ihm nur 40 Minuten der Sauerstoff mangelt.

Nährmaterial, welches bei Anwesenheit von Sauerstoff eine gute Nahrung bedeutet oder durch seinen Sauerstoffreichtum günstig beeinflussen könnte, spielt hier keine Rolle. Die Pilze vermögen nicht auf Kosten derselben ihr Leben zu verlängern.

Was die Zeit anbetrifft, innerhalb welcher, falls die Zellen nicht tot sind, das Wachstum wieder aufgenommen wird, so beträgt dieselbe im Durchschnitt 2 Stunden. Bei Ernährung mit Weinsäure zeigte sich in einem Falle schon nach 1 Stunde Zuwachs; dasselbe wurde auch bei einer Rohrzuckerlösung beobachtet, während andererseits eine solche mit Glycerinlösung in einem Falle 3 Stunden auf Zu-

wachs warten liefs. Es scheint demnach die Zusammensetzung der Nährlösung nicht von Einfluß auf die Dauer des unterbrochenen Wachstums zu sein; vielmehr ist der mehr oder weniger lange Sauerstoffentzug an der verschiedenen Länge dieser Zeit schuld. Wenn nämlich der Sauerstoff nicht zu lange gefehlt hatte (bei Zucker 1—1½ Stunden), so trat in der 2. Stunde nach Einbringung in Luft zwar nicht normales Wachstum ein, es wurde aber wenigstens die Hälfte derselben erreicht, und nach 2 Stunden wuchs der Pilz dann wie vor der Unterbrechung, gleichviel ob die Endzellen, oder wenn diese abgestorben, neu gebildete Seitenzweige das Weiterwachstum übernahmen. Hatte man mit dem Sauerstoffentzuge aber bald die Grenze erreicht, die den Organismus zum Leben nicht mehr zurückkehren läßt, so trat vor 2 Stunden nie Zuwachs ein, sondern erst nach 2¼ oder 2½ Stunden. Daß die Dauer der Wachstumsunterbrechung durch längeren Sauerstoffmangel immer größer werden muß, ist leicht verständlich, wenn man die Ursache der ganzen Erscheinung in dem pathologischen Zustande sucht, in welchen der Organismus übergegangen ist und der es mit sich bringt, daß der früher normale Zustand desto später eintritt, je weiter die Zersetzung vor sich gegangen ist und je mehr sich die Zersetzungsprodukte gehäuft haben.

Es ist also die Dauer des Sauerstoffentzuges von Einfluß auf die Zeit des Wiedereintritts des Wachstums.

Es sei des Vergleichs wegen hier ein Versuch Diakonows erwähnt, der dieselben Einflüsse, also die des Sauerstoffentzuges auf die Kohlensäureproduktion zeigt. (Diakonow, Berichte der Botanischen Gesellschaft 1886 pag. 3 und 4.)

Penicillium mit Zucker und Pepton ernährt.

Luftperiode,	1 Stunde,	24,8 mg	Kohlensäure
Wasserstoffperiode, 1	„	6,4	„
Luftperiode, 1	„	16,2	„
Luftperiode, 1	„	23,2	„

Nachdem der Kultur 1 Stunde, also verhältnismäßig kurze Zeit, der Sauerstoff gefehlt hat, steigt die Atmungskurve nicht sofort wieder auf die alte Höhe, sondern erreicht dieselbe erst in der zweiten Stunde annähernd. Es scheint demnach einige Wahrscheinlichkeit die Annahme zu gewinnen, daß die Wachstums- und Atmungskurven nach Einbringung in Luft und vorhergegangenen Sauerstoffabschluß gleich verliefen, daß also die Energie der Atmung in engster Beziehung zur Wachstumsenergie steht. Versuche, bei denen der Sauer-

stoff längere Zeit entzogen war, liegen von Diakonow leider nicht vor, so daß ein weiterer Vergleich nicht vorgenommen werden konnte.

Zur fünften Frage sei auf die ersten Kolonnen der Tabellen II—V hingewiesen. Dieselben geben als Länge der Mycelfäden an, eben gekeimte Sporen, $\frac{1}{4}$ mm und über 1 mm. Ein Unterschied zwischen den letzten beiden wurde in der Lebensdauer oder in sonstigen Folgen des Sauerstoffentzuges nie beobachtet. Dagegen war es von Interesse, die Frage entschieden zu sehen, wie sich eben gekeimte Sporen verhielten. Die noch nicht entwickelten Sporen hielten den Sauerstoffmangel mehrere Wochen aus, ja es ist anzunehmen, daß sie den Sauerstoff zur Erhaltung ihrer Lebenskraft überhaupt nicht gebrauchen. Demnach müßten, um in der Reihe fortzufahren, eben gekeimte Sporen unter denselben Bedingungen weniger lange leben, aber doch länger als $\frac{1}{4}$ mm und 1 mm lange Mycelfäden. So würde die Konsequenz auch sein, wenn man an höhere Pflanzen in den entsprechenden Stadien denken würde, also an gequollene Samen, an eben gekeimte und an eben entwickelte Pflanzen. Die Versuche zu Tabelle II und V fallen aber ganz anders aus. In ersteren, also bei Ernährung mit Rohrzucker, leben die eben gekeimten Sporen nur 2 Stunden, die Hälfte der Zeit gegenüber von entwickeltem Mycelium, die 4 Stunden den Sauerstoff missen können. Bei Weinsäure (Tabelle V) ist der Unterschied insofern noch augenfälliger, als ein Zuwachs überhaupt nicht beobachtet wurde, selbst wenn die Zeit des Sauerstoffentzuges auf 10 Minuten reduziert wurde. Es zeigt sich also, was man oft auch bei der Verfolgung von anderen Vorgängen beobachten kann, daß, je lebenskräftiger die Zellen sind, je größer ihre Anzahl und Masse ist, desto intensiver sich die Einflüsse äußern müssen, daß ganz junge Vegetativzustände weit empfindlicher sind gegen Sauerstoffentzug als ältere und in den meisten Teilen wohl ausgebildete, die in einen gewissen Dauerzustand übergegangen sind.

Hinsichtlich der letzten Frage, ob gewisse Teile von Mycelien besonders empfindlich und welche Absterbeerscheinungen dann zu beobachten sind, ist die erste Hälfte mit ja zu beantworten, wie schon zum Teil aus der Erledigung des vorigen Punktes hervorgeht. Abgesehen von der Zeit, welche zu kurz ist, um irgend eine äußere Veränderung des Mycelfadens hervorzurufen, tritt bei etwas längerem Entzuge (z. B. Rohrzucker 3 Stunden) eine Gabelung an den Enden auf, die das Aussehen hat, als habe sich die jüngste Zelle geteilt und wachse nun in zwei Enden weiter. Wird der Sauerstoff aber noch länger entzogen, so stirbt ein ganzer Zellenkomplex ab, und

zwar die jüngsten Zellen zuerst. Ein Beweis dafür, daß sie tot sind, ist die auftretende Kontraktion des Plasmas in denselben und die Beobachtung, daß sie nicht weiter wachsen, eine Notwendigkeit, die sich schon aus dem allgemeinen physiologischen Gesetze ergibt, daß nur turgescente Zellen wachstumsfähig sind.

Der Grund, weshalb die jüngsten Teile schneller zugrunde gehen, ist möglicherweise nur darin zu suchen, daß einesteils die Atmung bei gleichen Außenbedingungen am ausgiebigsten in energisch tätigen Pflanzenteilen ist, daß embryonale Zellen reicher an Protoplasma sind wie ältere, zum Wachstum mehr Sauerstoff gebrauchen und so den Sauerstoffmangel stärker empfinden.

An Stelle der abgestorbenen Zellen, die sich oft ganz vom übrigen Faden abschnürten, wurden nun nach 2 Stunden an den älteren Teilen nach einer, meist aber nach verschiedenen Richtungen, seitliche Verzweigungen getrieben (es wurden in dem einen Falle an einem 0,2 mm langen Stücke 6 Ausstülpungen beobachtet), die dann sofort das normale Wachstum aufnahmen.

Erreichte der Sauerstoffentzug diejenige Grenze, welche zum Absterben des Myceliums notwendig war, so wurde die Kontraktion des Plasmas an allen Teilen desselben wahrgenommen, meist aber erst nach Verlauf einiger Stunden. Dabei zeigte sich in einigen Fällen, in denen der Sauerstoff 7 und 8 Stunden gefehlt hatte, daß die Mycelien ganz merkwürdige Involutionsformen bildeten, die an Hefezellen erinnerten, eine Beobachtung, die übrigens schon Diakonow gemacht hatte. (Berichte der Botanischen Gesellschaft 1886 Bd. 4 pag. 4.)

Zusammenfassung.

Die zeitweilige Abwesenheit von Sauerstoff beeinflusst:

- a) indem die Keimfähigkeit der Sporen sich lange Zeit unverändert erhält, die Lebensfähigkeit der Sporen von *Aspergillus niger* so, daß je nach längerem oder kürzerem Sauerstoffentzuge
 1. die Auskeimung derselben verzögert,
 2. die Mycelbildung entweder anfänglich verlangsamt oder dauernd abgeschwächt wird,
 3. die Sporenbildung hinausgeschoben und die Produktion derselben eingeschränkt wird;
- b) Vegetativzustände in Abhängigkeit von dem gegebenen Nährmaterial so, daß
 1. die Lebensdauer bei Traubenzucker $4\frac{1}{2}$ Stunden, bei Rohrzucker 4 Stunden beträgt,

2. Sauerstoffreichtum des Nährmaterials keine Rolle bei der Verlängerung des Lebens spielt, da Glycerin 60 Minuten und Weinsäure 40 Minuten das Leben nur zu erhalten vermögen,
3. das unterbrochene Wachstum, falls das Mycel nicht abgestorben ist, nicht sogleich wieder aufgenommen wird, sondern je nach der Länge des Sauerstoffentzuges nach ungefähr 1—2½ Stunden,
4. eben gekeimte Sporen weniger lange den Sauerstoffmangel vertragen als ältere Mycelien,
5. die jüngsten Zellen zuerst absterben, indem sie kontrahiertes Protoplasma zeigen und das Weiterwachstum von seitlichen Verzweigungen aufgenommen wird.

V. Höhere Pflanzen.

Für die Versuche mit höheren Pflanzen gelangte folgender Apparat zur Anwendung. Eine tubulierte Glasglocke von ungefähr 2 l Rauminhalt wurde mittels eines luftdicht eingeschliffenen Glasstopfens geschlossen, der sich in eine rechtwinklig gebogene, einen einfachen Glashahn tragende Röhre fortsetzte. Die Glocke konnte dann mittels einer Mischung, die aus 5 Teilen Colophon und 5 Teilen Vaseline bestand, luftdicht auf eine matt geschliffene Glasplatte aufgesetzt und diese auf eine flache Porzellanschale gestellt werden. Wurde dieselbe dann mit Wasser gefüllt, so war ein vollkommen dichter Abschlufs erreicht. (Vgl. Fig. 66 in Pfeffers Pflanzenphysiologie, 2. Aufl. Bd. I pag. 542.)

Das Evakuieren geschah nun, wie im Abschnitt III angegeben, verschiedene Male, nur dafs zwischen den sich wiederholenden Operationen der Wasserstoff längere Zeit im Rezipienten belassen wurde, damit den letzten Sauerstoffresten durch Diffusion die Möglichkeit geboten war, sich mit dem Wasserstoff in innigen Kontakt zu begeben und bei der nächsten Evakuierung mit entfernt zu werden. Wenn auf diese Weise durch 3—5maliges Auspumpen der Sauerstoffgehalt des Wasserstoffraumes, wenn man noch die Gröfse der Gefäße in Betracht zieht, ohne Schaden gleich Null gesetzt werden kann, so machten sich doch bei den Experimenten, namentlich mit schon kräftig entwickelten Pflanzen, besondere Einrichtungen nötig, die mit dem Umstande rechneten, dafs die Objekte durch Atmung und Assimilation, die nicht ganz zu unterdrücken waren, eine Änderung der Luftzusammensetzung im Kulturgefäße bewirken können.

Es wurde aus besagtem Grunde unter die Glocke noch ein Kristallisiergläschen gebracht, das eine 10proz. KOH-Lösung enthielt

und das, am Boden stehend, die etwa ausgehauchte und sich dort ansammelnde Kohlensäure absorbieren sollte. In der Schale standen außerdem noch zwei kleinere Röhrchen, die mit ihrem unteren Ende in die Kalilauge eintauchten und mit Pyrogallol gefüllt waren, das sich auf diese Weise allmählich löste und so seine sauerstoffabsorbierende Tätigkeit erst begann, wenn die Evakuierung schon erfolgt war. So war die Pyrogallol-Kalilauge einesteils Absorptionsmittel, andernteils zeigte sie aber durch ihre unveränderte Farbe auch an, daß der Wasserstoffraum frei von Sauerstoff trotz der Länge mancher Versuche geblieben war; sie war also zugleich der Indikator.

Bei der Verwendung chlorophyllhaltiger Pflanzen wurde die Glocke überdies mit einem schwarzen Tuche eingehüllt, so daß die Assimilation vollständig unterdrückt war.

Sollte trotz aller dieser Vorsichtsmaßregeln noch Kohlensäure (die Atmung konnte natürlich nicht vermieden werden) oder Sauerstoff sich im Kulturraume entwickeln, so brauchte man bei der Größe der Gefäße (2000 ccm) und bei der beschränkten Zahl von Pflanzen, die zur Verwendung kamen, mit diesen beiden unabwendbaren Einflüssen ihrer Geringfügigkeit wegen nicht zu rechnen.

Weit schwieriger gestaltete sich die Lösung einer zweiten Frage, der Ausschluss von Mikroorganismen. Bezüglich der Anwesenheit derselben braucht wohl nicht besonders erwähnt zu werden und ist von früheren Forschern (vgl. Godlewsky) zu sehr außeracht gelassen worden, daß „bei Anwesenheit von Mikroorganismen alle Schlüsse nur mit einer gewissen Vorsicht zu ziehen sind, und daß das endliche Resultat durch die unerwünschte Einwirkung des genannten Faktors so modifiziert wird, daß der wahre Sachverhalt in jedem Falle verdunkelt werden muß“. Als Beispiel, wie groß der Einfluß ist, sei zunächst die Mitteilung gemacht, daß gut sterilisierte Samen im sterilen Raume den Sauerstoffentzug mehrere Wochen aushalten (16,5 ° C.), während andere, bei denen man diese Vorsicht unterließ, in 6—7 Tagen zugrunde gingen. Es ist darum selbstverständlich, daß bei derartigen Experimenten ein vollständiges Sterilbleiben des Versuchsmateriales während der ganzen Versuchszeit von größter Bedeutung für die Zuverlässigkeit der Resultate ist.

Zur Sterilisation der Samen stellte ich Versuche mit 1. Kupfersulfat, 2. Formaldehydlösung und 3. Quecksilberchlorid an. Um die praktische Verwendbarkeit dieser Körper festzustellen, war zunächst die Frage zu beantworten, ob ein vollständiges Sterilisieren erreicht wurde, und weiter, ob die Konzentration der angewendeten Lösung

die Keimkraft der Objekte nicht beeinträchtigte. Kupfersulfat erwies sich dabei in allen Fällen als zu schwach zur Sterilisation. Formaldehydlösung, in der Praxis zum Abtöten der Brandpilze auf Saateetreide mit Erfolg angewandt (Kinzel, Justs Botan. Jahrbücher, Leipzig 1900, 25. Jhrg., I. Abtlg. pag. 125) wurde höchstens in höheren Konzentrationen (3—5proz. Lösungen) als geeignet für meine Zwecke befunden, hatte dann aber wieder die Nebenwirkung, daß es nicht ohne Einfluß auf die Keimfähigkeit war. So blieb als allen Anforderungen entsprechend: Sublimatlösung 1:1000. Das Sterilisieren, und ich folge hier einer Anregung von Godlewsky, geschah folgendermaßen:

Die trockenen und zum Versuche besonders auserlesenen Samen wurden mittels einer Zahnbürste mit Sublimatlösung 1:1000 sorgfältig abgerieben und dann in der Lösung ungefähr $\frac{1}{2}$ Stunde liegen gelassen. Inzwischen waren im Dampfkasten eine Reihe halb mit Wasser gefüllter, gut sterilisierter Erlenmayer'scher Kölbchen aufgestellt worden. Durch 3—4maliges Umschütten von einem in das andere dieser Gefäße wurden die Objekte von Sublimat befreit und konnten so im letzten Gefäße, in dem dann nur wenig Wasser den Boden bedeckte, zum Quellen gebracht werden. Ob die Versuchsobjekte wirklich steril geblieben waren, ließ sich nach dem Klarbleiben oder Trübwerden des Wassers, in welchem die Samen sich befanden, beurteilen. Alle sonst zum Apparat gehörigen Gefäße, die durchgehends aus Glas bestanden, zu sterilisieren, war dann nicht schwer; es geschah ebenfalls mit Sublimatlösung 1:1000, während die für die Aufnahme der Objekte bestimmten, mit Fließpapier ausgelegten Petrischalen, resp. Blumentöpfe, die Sägemehl als Kulturmedium enthielten, im Dampfsterilisator sterilisiert wurden.

Auf diese Weise gelang es bei einiger Übung ohne große Schwierigkeiten, gleichviel bei welcher Temperatur und für welche Zeit alle Nebeneinflüsse, wie sie sich entweder in der Veränderung der Luft durch Kohlensäure oder Sauerstoff oder in der schädlichen Wirkung von Mikroorganismen zeigen konnten, auszuschließen.

) Einfluß des Sauerstoffentzuges auf die Keimfähigkeit der Samen und die Weiterentwicklung derselben.

Zur Verwendung kamen Samen von: 1. *Pisum sativum*, 2. *Helianthus annuus*, 3. *Vicia sativa*, 4. *Secale cereale*, 5. *Sinapis alba*.

Es wurden absichtlich recht verschiedene Pflanzenarten ausgewählt, da einesteils stärke- und ölhaltige Samen in Bezug auf den

Verbrauch von Sauerstoff sich verschieden verhalten, andernteils aber erwiesen ist, daß die Intensität der intramolekularen Atmung überhaupt bei den verschiedenen Pflanzenarten sehr verschieden ist.

Von *Pisum* und *Helianthus* brauchte ich zu jedem Versuche 50 Exemplare, von allen übrigen Arten je 100 Stück. Es wurden dabei nur auserlesen gute Samen verwendet, so daß ein vorheriges Prüfen auf die Keimfähigkeit in dem Sinne ein befriedigendes Resultat ergab, als 98—100 % auskeimten. Nach dem Sterilisieren und nach 24stündigem (*Pisum*, *Helianthus*) oder 12stündigem (*Vicia*, *Secale*, *Sinapis*) Quellen wurden die Samen in die mit Fließpapier ausgelegten Petrischalen gebracht. Hinsichtlich der Feuchtigkeit des Keimbettes war noch zu berücksichtigen, daß ein Übermaß nicht nur entbehrlich sondern sogar schädlich gewesen wäre.

Waren die Samen so zum Versuche fertig, so wurden sie unter die Glocke gegeben, 4—5mal evakuiert und der ganze Apparat bei der beabsichtigten konstanten Temperatur aufbewahrt. Von Zeit zu Zeit wurde nun eine Glocke geöffnet und die Petrischalen in Luft gebracht, doch so, daß sie sich unter einer tubulierten Glasglocke, die, mit einem Wattebausch verschlossen, nur einen möglichst sterilen Luftdurchzug gestattete, befanden. Nun wurden die ausgekeimten Samen gezählt, die Resultate zu Tabelle VII vereinigt und so die Prozentzahl der gekeimten Samen nach dem verschieden langen Sauerstoffentzuge bei 16,5° C. in Form einer fortlaufenden Reihe gewonnen.

Es sei hier gestattet, noch einiges über den Zustand der aus der Glocke entnommenen Samen zu berichten. In den meisten Fällen sah man es den Samen, wenigstens den heller gefärbten, sofort an, ob sie tot oder lebendig waren. Die abgestorbenen hatten in ihrem Ansehen verloren. So waren die Erbsensamen heller geworden, die Sonnenrosensamen nahmen eine dunkelbraune Farbe an. Bei den Getreidesamen zeigte sich oft, daß die Schale gesprengt war und der Inhalt zum Teil heraustrat. Es ist nicht ausgeschlossen, daß hier vielleicht eine heftige Gasentwicklung die Ursache war. Sehr oft jedoch wurde man über die Zahl der lebensfähigen Samen zunächst getäuscht; denn aus dem Apparate herausgenommen, zeigten sie keine Veränderung, und erst jetzt an der Luft nahmen sie eine andere Färbung an, die sich von aussen nach innen fortsetzte, zuletzt sahen sie aus, als wenn sie verfault wären.

Es traten also zwei Fälle ein, entweder änderte sich das Aussehen bereits unter Abschlufs von Sauerstoff, dann war hier jedenfalls

der Tod schon eingetreten, oder die Änderung fand statt bei Einbringung in die atmosphärische Luft. Dann wurden die letzten Reste des Lebens, wie sie sich in der Exhalation von Kohlensäure noch zeigen, vielleicht durch den Wechsel der Umgebung vernichtet, und es fand so ein allmähliches Zugrundegehen statt. (Godlewsky findet in der Tat für die Dauer der Kohlensäureausscheidung eine, wenn auch nur wenig längere Zeit, als ich für die Erhaltung der Keimfähigkeit beobachtete.)

Eine andere Erklärung für die Farbenänderung der Samen wäre auch dadurch gegeben, daß man an autoxydable Stoffe dächte, die bei Zutritt von Sauerstoff ihre Farbe erst wechseln, nachdem schon vorher der Tod der Samen eingetreten ist.

a) Widerstandsfähigkeit der Samen gegen Sauerstoffentzug.

Zunächst fand ich durch meine Versuche die Angaben Chuljakows bestätigt, daß sich die Entziehung von Sauerstoff einestells darin zeigt, daß der Keimungsprozeß, nachdem die Samen in normale Bedingungen gebracht wurden, viel langsamer vor sich ging, als in einer Kontrollkultur, daß andernteils aber bei längerem Fehlen von Sauerstoff die Wirkung auch in der Abnahme der Prozente der gekeimten Samen zu beobachten war und endlich nach noch längerer Entziehung von Sauerstoff gewöhnlich bei allen Samen der Tod eingetreten ist.

Für mich war es nun interessant, für die verschiedenen Samenarten zu beobachten:

1. In welcher Abstufung die Verminderung der Keimungsprozente vor sich geht;
2. welche Zeit nötig ist, um die Keimkraft aller Samen zu vernichten;
3. welches die Reihenfolge der Widerstandsfähigkeit gegen Sauerstoffabwesenheit ist.

Zur Erledigung der Fragen sei auf Tabelle VII verwiesen. Bei Verfolgung jeder einzelnen Querreihe, die die Keimungsprozente der Samenarten für verschieden lange Abwesenheit von Sauerstoff angibt, beobachtet man, daß sich im großen und ganzen eine Übereinstimmung zunächst darin zeigt, daß im Anfange eine größere Abnahme sich bemerkbar macht, die in der Mitte dann etwas gleichmäßiger verläuft und zum Schluß erst wieder stärker wird.

Doch ist genau betrachtet die Abstufung der Keimungsprozente bei gleichen Zeitintervallen recht verschieden. Bei manchen Samen-

arten, so bei *Pisum* oder *Secale*, zeigt sich eine ganz allmählich und durchaus regelmässig bis zum Schluss verlaufende Abnahme, bei anderen hingegen, z. B. *Vicia*, ist bei 20tägigem Sauerstoffentzuge fast alles tot; es sind nur noch ungefähr 13 % aller Samen keimungsfähig. Hier ist also verhältnismässig ein sehr grosser Abfall gegenüber den anderen Arten zu verzeichnen. Die wenigen noch erhaltenen Exemplare sind aber dann durch irgend welche individuellen Eigenschaften besonders befähigt, den Sauerstoff zu entbehren und behalten ungefähr noch das Doppelte der vorangegangenen Zeit ihrer Keimfähigkeit.

Tabelle VII.

Prozente der gekeimten Samen nach verschieden langer Abwesenheit von Sauerstoff. (Temperatur 16,5° C.)

	Zeit des Sauerstoffentzuges														
	2 Tage	5 Tage	10 Tage	15 Tage	20 Tage	25 Tage	30 Tage	33 Tage	35 Tage	37 Tage	40 Tage	43 Tage	45 Tage	47 Tage	50 Tage
<i>Pisum sativum</i> .	92	81	67	51	33	37	32	27	22	17	13	0			
<i>Helianthus annuus</i> . . .	86	73	66	55	60	38	20	22	18	12	0				
<i>Vicia sativa</i> . .	96	87	59	32	13	15	11	5	0						
<i>Secale cereale</i> .	95	73	63	51	47	33	38	34	31	17	12	14	6	2	0
<i>Sinapis alba</i> .	74	56	25	12Tg. 4 0/0	15Tg. 0 0/0										

Noch auffälliger wird die Erscheinung, dass bei verschiedenen Samenarten die Abnahme der Keimungsprozente verschieden verläuft, durch Vergleich der Längsreihen, also derjenigen Zahlen, die bei gleich langer Sauerstoffabwesenheit die Zahl der noch keimungsfähigen Exemplare nennen. So zeigt sich bei 20tägigem Sauerstoffentzuge folgendes Bild:

1. *Helianthus* 60 % keimfähige Samen
2. *Secale* 47 % „ „
3. *Pisum* 33 % „ „
4. *Vicia* 13 % „ „

Diese Reihe wird fortdauernd verändert, so dass sie sich z. B. am 33. Tage folgendermassen ordnet:

1. Secale	34 %	keimfähige Samen
2. Pisum	27 %	„ „
3. Helianthus	22 %	„ „
4. Vicia	5 %	„ „

So geht als Resultat hervor, daß bei immer längerem Sauerstoffentzuge im allgemeinen die Abnahme der Keimungsprozente am Anfang und am Ende der Reihe am stärksten ist, daß sie aber in der Mitte gleichmäßiger verläuft. Bezüglich der einzelnen Samenarten ist jede derselben verschieden; bald geht die Abnahme stetiger, bald mehr sprungweise vor sich.

Zur Beantwortung der zweiten Frage, welche Zeit nötig ist, um bei den verschiedenen Pflanzenarten die Keimkraft aller Samen zu vernichten, sind vorstehende Zahlen ebenfalls der Tabelle VII entnommen.

Temperatur 16,5 ° C.

1. Secale cereale	50 Tage
2. Pisum sativum	43 „
3. Helianthus annuus	40 „
4. Vicia sativa	35 „
5. Sinapis alba	15 „

Das Resultat fällt also, wie das der vorigen Frage, wieder recht verschieden aus. Es ist auffällig und kein besonderer Grund ersichtlich, weshalb gerade Secale die erste Stelle einnimmt, also vom Sauerstoffmangel am wenigsten betroffen wird, während dagegen Sinapis im gleichen Alter auffällig stark den Sauerstoff benötigt; Pisum, Helianthus und Vicia nehmen dabei eine mittlere Stelle ein und zeigen sich, ausgenommen Vicia, das schon etwas zurückbleibt, der Zeit nach ungefähr gleich widerstandsfähig.

Die Aufstellung der dritten Frage: Welches ist für die angewandten Samenarten die Reihenfolge der Widerstandsfähigkeit gegen Sauerstoffabwesenheit, machte sich nötig durch die Eigentümlichkeit der Arten, bei gleich langer Abwesenheit von Sauerstoff mehr oder weniger lebensfähige Exemplare aufzuweisen. Es kam bei dieser Betrachtung also darauf an, einmal nicht nur die Zeit in Betracht zu ziehen, die durch die Abwesenheit von Sauerstoff imstande ist, alle Keimfähigkeit zu vernichten und die oft durch wenige, aber besonders kräftige Individuen auf ungewöhnlich lange Zeit hinausgeschoben wird (Vicia, Tabelle VII), sondern eben auch mit dem Faktor zu rechnen, daß eine Pflanzenart bei gleich langem Sauerstoffmangel mehr lebenskräftige Exemplare aufweist, als eine andere. Nach dem ersten Ge-

sichtspunkte würde die Reihenfolge sein, wie sie das Ergebnis der zweiten Frage sich dort verzeichnet findet, also:

Secale,
Pisum,
Helianthus,
Vicia,
Sinapis.

Nach dem zweiten Gesichtspunkte würde, wenn man nach den ersten 35 Tagen der Tabelle VII die Zahl der noch lebensfähigen Samen für die verschiedenen Zeiten des Sauerstoffentzuges in Betracht zieht und diejenige Art, die am öftesten die meisten Exemplare aufweist, als am günstigsten an die Spitze stellt, die Reihe sich folgendermaßen ordnen:

Secale,
Helianthus,
Pisum,
Vicia,
Sinapis.

In jedem Falle bleibt also Secale an erster Stelle, während Pisum und Helianthus, zwei Samen mit ganz verschiedenen Reservestoffen, ihren Platz in der Reihe vertauschen können, je nachdem, ob man die Widerstandsfähigkeit an der möglichst langen Dauer derselben oder an der Menge der noch keimfähigen Exemplare beurteilen will. Vicia und Sinapis bleiben wieder in beiden Fällen an derselben Stelle.

Worauf die bei der Beantwortung aller drei Fragen gefundene Verschiedenheit der angewandten Samenarten gegenüber dem Sauerstoffentzuge beruht, ist schwer zu sagen. Man könnte an die Intensität der intramolekularen Atmung denken. Sie kann aber kaum von Einfluß sein, sonst würde der Abfall der Keimungsprozente am Anfange nicht größer, sondern müßte im Gegenteil am kleinsten sein, da die Kohlensäureausscheidung während der ersten 5 Tage im Steigen begriffen, also schwächer als zu der Zeit ist, in der die Keimungsprozente eine geringere Abnahme zeigen. Weiter müßten, da die Befähigung zur intramolekularen Atmung bei den Leguminosen am stärksten, schwächer bei den Getreidesamen und am schwächsten bei den ölhaltigen Samen ist, die Reihenfolge der Widerstandsfähigkeit vom günstigsten an gerechnet sein: Helianthus, Secale, Pisum, aber nicht Secale, Pisum, Helianthus.

Man könnte weiter an einen Einfluß der Reservestoffe denken. Doch schon der Umstand, daß zwei ölführende Samen wie Helianthus

und Sinapis in ihrer Widerstandsfähigkeit sich sehr abweichend verhalten, läßt der Vermutung, an die Reservestoffe allein zu denken, nicht recht Raum.

So bleibt zum Schluß noch ein Hinweis auf zwei Forscher, die die Vernichtung des Organismus durch Abschluß von Sauerstoff zu erklären versucht haben und dabei zu gleichen Resultaten gekommen sind, auf Chudiakow und Godlewsky (l. c. Chudiakow, pag. 263 ff.; Godlewsky, pag. 241). So meint der erstere, daß der Tod in der Beschleunigung der Spaltungsprozesse oder in der schädigenden Anhäufung anderer außer der Kohlensäure bei der intramolekularen Atmung entstehenden Produkte besteht oder endlich, daß beide Faktoren vereint den Tod herbeiführen können. In demselben Sinne hält auch Godlewsky es für wahrscheinlich, daß der Tod der Organismen auf Vergiftung des Protoplasma durch Anhäufung von Zersetzungsprodukten beruht und damit findet er gleich einen Grund für das verschiedene Verhalten der einzelnen Samenarten gegenüber der Sauerstoffabwesenheit, nämlich daß die Alkoholgärung bei Sauerstoffmangel der Pflanze dadurch nützlich wird, daß sie auf allerdings unbekannte Weise denjenigen Prozessen, die die Vergiftung des Plasma verursachen, entgegen wirkt.

Welche von den Vermutungen nun die rechte ist und ob bei ihrem engen kausalen Zusammenhange nicht vielleicht alle genannten Faktoren bei der Widerstandsfähigkeit gegen Sauerstoffabwesenheit in Betracht kommen, läßt sich nach dem heutigen Stand der Frage nicht endgiltig entscheiden.

β) Weiterentwicklung der Samen.

Weiter hatte ich es mir zur Aufgabe gemacht, die mittelbare Wirkung des Sauerstoffentzuges auf keimende Samen zu beobachten, also zu erforschen, inwiefern der vorangegangene verschieden lange Sauerstoffentzug imstande war, die Weiterentwicklung derjenigen Samen, deren Lebenskraft noch erhalten war, zu beeinflussen.

Ich benutzte zu diesem Zwecke einen Teil der Samen, die schon zur Beobachtung der Keimfähigkeit gedient hatten. Nach dem Vorangegangenen konnte man bei Öffnung des Apparates immer zweierlei Samen unterscheiden, solche, die ihre Keimkraft bereits eingebüßt hatten und solche, die imstande waren, in atmosphärischer Luft sich weiter zu entwickeln. Diese letzteren werden sich nun je nach Individualität auch wieder nicht gleich verhalten, was schon daraus hervorgeht, daß ihr Auskeimen zu recht verschiedenen Zeiten erfolgt.

Ich rechnete mit diesem Faktor in der Weise, daß ich, wenn die Auskeimung aller Samen beispielsweise 5 Tage lang, vom 7. bis zum 11. Tage dauerte, 4 Exemplare von denen nahm, die am 7. Tage ausgekeimt waren, 4 vom 9. Tage und 4 vom 18. Tage zu meinen Messungen. Dann pflanzte ich dieselben, nachdem sie einige Tage im nicht zu feuchten Keimbett gelassen worden waren, in Sägemehl, das zuvor mit seinen Behältern sorgfältig im Dampfsterilisator sterilisiert worden war, hielt die Kulturen unter gleichmäßiger Temperatur und maß nun den Zuwachs täglich, bis das Wachstum erloschen war. Die in Tabelle VIII zusammengestellten Zahlen geben in Centimeter die jeweilige Größe und zwar als Durchschnittszahl aller Exemplare an.

Außer anderen Forschern hat besonders Chudjakow nachgewiesen, daß die Auskeimung der Samen je nach kürzerer oder längerer Dauer des Sauerstoffentzuges immer mehr verzögert wird. Das gleiche Resultat geht aus meinen Versuchen hervor. Doch galt es, diese Verzögerung in der Keimung nun einmal weiter zu verfolgen und zu beobachten, ob in jedem Falle das Versäumte bei der späteren Entwicklung nachgeholt wird oder ob sich vielleicht hier ein gleiches Verhalten wie bei den Pilzsporen erkennen läßt, d. h. ob bei längerem Sauerstoffentzuge die Samen so geschädigt sind, daß es zur Entwicklung eines normalen Organismus nicht mehr kommt.

Was die Erledigung der Frage anbetrifft, sei auf Tabelle VIII verwiesen. Das hypocotyle Glied von *Helianthus* zeigt da nach zweitägigem Sauerstoffentzuge am 9. Tage der Entwicklung eine Größe von $\frac{1}{2}$ cm gegenüber $3\frac{1}{2}$ cm bei der Kontrollpflanze; hatte der Sauerstoff 4 Tage gefehlt, so war dieselbe Länge $\frac{1}{2}$ cm schon am 7. Tage erreicht, bei 5- und 7tägiger Sauerstoffabwesenheit nach 8 Tagen, während dann bis zum 17. Tage eine noch längere Verzögerung im Auskeimen nicht mehr stattfand.

Dieselben Verhältnisse, nämlich daß die Verzögerung in der Auskeimung in den ersten Tagen am größten ist, daß sie sich am 4. und 5. Tage weniger beträchtlich zeigt und dann eine lange Reihe von Tagen immer regelmäßig verläuft, finden wir mehr oder weniger, am stärksten bei *Vicia*, am schwächsten bei *Secale* und *Pisum*, bei allen angewandten Samenarten ausgeprägt, sie scheint also eine Eigentümlichkeit aller pflanzlichen Organismen im gleichen Stadium und unter gleichen Bedingungen zu sein. (Auf dasselbe eigentümliche Verhalten konnte ich übrigens schon bei den Pilzsporen hinweisen, cf. pag. 222). Mit der Verlangsamung am 2. Tage geht natürlich auch ein langsamerer Zuwachs für den Anfang Hand in Hand, so daß

6,5 ° C.)

Zahl der Tage nach Ein- bringung in Luft	Normales Wachstum	um			Vicia sativa							
		Sauerstoff- ges			Normales Wachstum	Zeit des Sauerstoffentzuges						
		7 Tage	12 Tage	17 Tage		2 Tage	4 Tage	5 Tage	7 Tage	12 Tage	17 Tage	
4. Tag					$\frac{1}{2}$							
5. Tag	$\frac{1}{2}$				1							
6. Tag	1				$1\frac{1}{2}$							
7. Tag	$1\frac{1}{2}$			$\frac{1}{2}$	$2\frac{1}{2}$		$\frac{1}{2}$					
8. Tag	3			1	4		$1\frac{1}{4}$	$\frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}$	
9. Tag	$3\frac{1}{2}$			1	$6\frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}$	$2\frac{1}{2}$	$\frac{3}{4}$	$\frac{3}{4}$	1	$\frac{3}{4}$	
10. Tag	$5\frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}$	$\frac{1}{2}$	$1\frac{1}{2}$	8	1	3	1	$1\frac{1}{2}$	$1\frac{1}{2}$	1	
11. Tag	7	$\frac{3}{4}$	$\frac{1}{2}$	2	10	2	$3\frac{1}{2}$	2	2	2	$1\frac{1}{2}$	
12. Tag	9	1	1	2	11	$3\frac{1}{4}$	$5\frac{1}{2}$	4	$2\frac{1}{2}$	$2\frac{1}{2}$	2	
13. Tag	$10\frac{1}{2}$	$1\frac{1}{2}$	$1\frac{1}{2}$	$2\frac{1}{2}$	$12\frac{1}{2}$	$4\frac{1}{2}$	$7\frac{1}{2}$	6	3	3	2	
14. Tag	12	2	2	$2\frac{1}{2}$	$13\frac{1}{2}$	$6\frac{1}{2}$	$9\frac{1}{2}$	8	$3\frac{1}{4}$	$3\frac{1}{4}$	$2\frac{1}{4}$	
15. Tag	$13\frac{1}{2}$	3	$2\frac{1}{2}$		$14\frac{1}{3}$	$7\frac{1}{2}$	11	$9\frac{1}{2}$	$3\frac{1}{2}$	4	$2\frac{1}{4}$	
16. Tag	$14\frac{1}{2}$	$3\frac{1}{2}$	3		16	$9\frac{1}{2}$	$13\frac{1}{2}$	$10\frac{1}{2}$	4	$4\frac{1}{2}$		
17. Tag	$15\frac{1}{2}$	$5\frac{1}{2}$	$3\frac{1}{2}$		$16\frac{1}{2}$	$11\frac{1}{2}$	$15\frac{1}{2}$	11	$5\frac{1}{2}$	5		
18. Tag	16	7	$3\frac{1}{2}$		$16\frac{1}{2}$	$14\frac{1}{2}$	$17\frac{1}{2}$	$11\frac{1}{2}$	7	$5\frac{1}{2}$		
19. Tag	$16\frac{1}{2}$	$7\frac{1}{2}$			17	$16\frac{1}{2}$	19	12	$8\frac{1}{2}$			
20. Tag	17	8			$17\frac{1}{2}$	$17\frac{1}{2}$	20	$13\frac{1}{2}$	10			
21. Tag	$17\frac{1}{2}$				$18\frac{1}{2}$	$18\frac{1}{2}$	$20\frac{1}{2}$	$14\frac{1}{2}$	$11\frac{1}{2}$			
22. Tag	$17\frac{3}{4}$				19	$19\frac{1}{2}$	$20\frac{1}{2}$	$15\frac{1}{2}$	$12\frac{1}{2}$			
23. Tag	$18\frac{1}{2}$				20	$20\frac{1}{2}$	21	$17\frac{1}{2}$				
24. Tag	$19\frac{1}{2}$				$20\frac{1}{2}$	21	$21\frac{1}{2}$	$18\frac{1}{2}$				
25. Tag	$19\frac{1}{2}$				21	22	22	$19\frac{1}{2}$				
26. Tag					22	$22\frac{1}{2}$	22	21				
27. Tag					$22\frac{1}{2}$	$22\frac{1}{2}$	$22\frac{1}{2}$	$21\frac{1}{2}$				
28. Tag					$22\frac{1}{2}$	23	$22\frac{1}{2}$	$22\frac{1}{2}$				
29. Tag					23	23	$22\frac{3}{4}$	24				

Tabelle VIII.
Zeit der Keimung und Wachstum der Keimlinge in Centimetern. (Temperatur 16,5° C.)

Zahl der Tage nach Ein- bringung in Luft	Helianthus annuus							Sinapis alba							Secale cereale							Pisum sativum							Vicia sativa						
	Normales Wachstum	Zeit des Sauerstoffentzuges						Normales Wachstum	Zeit des Sauerstoffentzuges						Normales Wachstum	Zeit des Sauerstoffentzuges						Normales Wachstum	Zeit des Sauerstoffentzuges						Normales Wachstum	Zeit des Sauerstoffentzuges					
		2 Tage	4 Tage	5 Tage	7 Tage	12 Tage	17 Tage		2 Tage	4 Tage	5 Tage	7 Tage	12 Tage	17 Tage		2 Tage	4 Tage	5 Tage	7 Tage	12 Tage	17 Tage		2 Tage	4 Tage	5 Tage	7 Tage	12 Tage	17 Tage		2 Tage	4 Tage	5 Tage	7 Tage	12 Tage	17 Tage
4. Tag													3Tg. 1/2 4Tg. 1							1/2							1/2								
5. Tag	1/2												2 1/2		1/2	1/2				1							1								
6. Tag	1							1/4					4 1/2	1/2	1	1	3/4	1/4		1 1/2							1 1/2								
7. Tag	1 1/2		1/2					1					7 1/2	1	2	2	1 1/2	1	1/2	2		1/2				2 1/2		1/2							
8. Tag	3		1/2	1/2	1/2			1 1/2		1/4			10	3 1/2	3 1/2	3	3 1/2	2	1	3		1/2	1/2		1	4		1 1/4	1/2	1/2	1/2	1/2			
9. Tag	3 1/2	1/2	1/2	1/2	1	1/2	1/2	2	1/4	2	1/4		12 1/2	5 1/2	6	5	5	2 1/2	2	4 1/2	1/2	3/4	1		1	6 1/2	1/2	2 1/2	3/4	3/4	1	3/4			
10. Tag	5 1/2	2	2 1/2	1	2 1/2	1 1/2	1 1/2	2 1/2	1 1/2	2 3/4	1	1/4	14 1/2	7 1/2	7 1/2	7 1/2	6 1/2	3 1/2	4	6	1	1	1 1/2	1/2	1 1/2	8	1	3	1	1 1/2	1 1/2	1			
11. Tag	7	3 1/2	4 1/2	2	3 1/2	1 1/2	2	3 1/2	2 1/4	4	1 1/2	3/4	16 1/2	9 1/2	9	9	7	5	6	8	1 1/2	1 1/2	3	3/4	1 1/2	2	10	2	3 1/2	2	2	2	1 1/2		
12. Tag	9	4 1/2	6	3 1/2	5 1/2	2	2	4 1/2	3 3/4	5	2	1 1/2	18	11	10 1/2	11	8	6 1/2	8 1/2	10	2	2	3 1/2	1	1	2	11	3 1/4	5 1/2	4	2 1/2	2 1/2	2		
13. Tag	10 1/2	6 1/2	8	6 1/2	7	2 1/4	2 1/4	5 1/2	5	6 1/2	3	2	18 1/2	13 1/2	11 1/2	12 1/2	9 1/2	8	11	13 1/2	2 1/2	3	4 1/2	1 1/2	1 1/2	2 1/2	12 1/2	4 1/2	7 1/2	6	3	3	2		
14. Tag	12	9 1/2	10 1/2	8	8 1/2	2 1/2	3	6 1/2	6 1/4	7 1/4	4 1/2	2 1/2	19	15	12 1/2	13 1/2	11	9 1/2	13 1/2	15	3 1/2	4	5 1/2	2	2	2 1/2	13 1/2	6 1/2	9 1/2	8	3 1/4	3 1/4	2 1/4		
15. Tag	13 1/2	12	13	9 1/2	9	2 1/2	3 1/2	7 1/4	7 1/2	8	6	3 1/2	19 1/2	16	14	14 1/2	12 1/2	11	13 1/2	16	4	5 1/2	6	3	2 1/2	14 1/3	7 1/2	11	9 1/2	3 1/2	4	2 1/4			
16. Tag	14 1/2	13	14	11	9 1/2	2 3/4	4	8 1/2	8 1/2	9	7 1/4	5	20	17 1/2	15 1/2	16	13 1/4	11 1/2		17 1/2	6	7	6 1/2	3 1/2	3	16	9 1/2	13 1/2	10 1/2	4	4 1/2				
17. Tag	15 1/4	14 1/2	14 1/2	13	10 1/2	3	4	9	9 1/2	9	8	6 1/2		18 1/4	17	17	14 1/2	11 3/4		19	8	8 1/2	7	5 1/2	3 1/2	16 1/2	11 1/2	15 1/2	11	5 1/2	5				
18. Tag	16	15	15 1/2	13 1/2	11	3		9	9 1/2		8 3/4	7		19 1/2	18	18	16	12		21	9 1/2	9 1/2	7 1/2	7	3 1/2	16 1/2	14 1/2	17 1/2	11 1/2	7	5 1/2				
19. Tag	16 1/2	16	16	14	12	3 1/2					9 1/2	7 1/2	20 1/2	19 1/2	18 1/2	18 1/2	17	12 1/2		22 1/2	11 1/2	11	8	7 1/2		17	16 1/2	19	12	8 1/2					
20. Tag	17	16 1/2	16 1/2	14 1/2	13	4 1/4						8 1/2		20	19	19	17 1/2	13		24 1/2	13 1/2	12 1/2	8 1/2	8		17 1/2	17 1/2	20	13 1/2	10					
21. Tag	17 1/4	17	17	15 1/2	13 1/2	4 1/2					9		20 1/2	20	20	19 1/2	18 1/2	13 1/2		26 1/2	16	14 1/2				18 1/2	18 1/2	20 1/2	14 1/2	11 1/2					
22. Tag	17 3/4	18	18	16	14	4 3/4								20 1/2	20 1/2	20				28	17 1/2	16 1/2				19	19 1/2	20 1/2	15 1/2	12 1/2					
23. Tag	18 1/2	18 1/2	18 1/2	16		5 1/2							21	21	21	21 1/2				29 1/2	19	18 1/2				20	20 1/2	21	17 1/2						
24. Tag	19 1/2	19	19	16 1/2		6														30 1/2	21	20				20 1/2	21	21 1/2	18 1/2						
25. Tag	19 1/2	19	20	17		6 1/2							21	21	21					31	23	22 1/2				21	22	22	19 1/2						
26. Tag				17 1/2		6 1/2														31 1/2	25	25				22	22 1/2	22	21						
27. Tag				18																32	27	26 1/2				22 1/2	22 1/2	22 1/2	21 1/2						
28. Tag																				32	27					22 1/2	23	22 1/2	22 1/2						
29. Tag																										23	23	22 3/4	24						

Helianthus beispielsweise nach 4tägigem Sauerstoffentzuge am 9. Tage eine Länge von $1\frac{1}{2}$ cm erreicht hat, während unter günstigen Verhältnissen, nämlich, wenn der Sauerstoff nur 2 Tage gefehlt hatte, die Durchschnittszahl des Wachstums nur $\frac{1}{2}$ cm betrug. Später findet dann natürlich mehr oder weniger schnell ein Ausgleich dieser Wachstumsdifferenz statt.

Dafür, daß der 2tägige Sauerstoffentzug ungünstiger wirkt als der 4tägige, könnte man zwei Erklärungen annehmen; entweder trifft das zu, was ich schon für die Pilzsporen als Grund angab, nämlich daß der Organismus am Anfange am meisten von der ungünstigen Veränderung seiner Lebensbedingungen betroffen wird, daß aber später mehr oder weniger ein Anbequemen stattfindet und die schützende Wirkung der intramolekularen Atmung mehr und mehr zur Geltung kommt.

Bei der zweiten Erklärung würde das Umgekehrte insofern eintreten, als die ungünstigen Verhältnisse des 2tägigen Sauerstoffentzuges als normal gelten und die günstigeren der 4tägigen Sauerstoffabwesenheit die Ausnahme bilden. Ich denke dabei an eine Beobachtung P f e f f e r s: „Bei Konstanz der allgemeinen normalen Bedingungen scheint es, daß als Reaktion auf mechanische oder chemische Eingriffe, die nicht bis zur bleibenden Schädigung getrieben werden, nicht selten eine transitorische oder permanente Steigerung der Atmung zuweilen im Verbande mit einer Beschleunigung der Wachstumsfähigkeit hervorgerufen wird.“

Verfolgen wir nun die Entwicklung der durch den Sauerstoffentzug mehr oder weniger in ihrer Lebenskraft beeinträchtigten Samen bis zum Ende (Tabelle VIII), so finden wir, daß, wenn der Sauerstoff nicht länger als 5 Tage abwesend war (die einzige Ausnahme bildet *Pisum*, bei dem die Grenze schon am 4. Tage erreicht ist), in jedem Falle und bei allen Samenarten eine Schädigung nicht wahrzunehmen ist. Es war also bezüglich der Weiterentwicklung der Samen von einer Schwächung der Lebenskraft innerhalb der bezeichneten 5 Tage keine Rede, vorausgesetzt, daß man das etwas spätere Auskeimen nicht berücksichtigt. Der Organismus gebraucht bis er die Größe der erwachsenen Pflanze erreicht einige Tage länger, was ja schon in Anbetracht dessen, daß er seine Entwicklung später beginnt, ganz erklärlich ist. Zugleich aber wird uns der Beweis geliefert, daß durch das Fehlen des Sauerstoffes nicht etwa Schädigungen in dem Sinne stattgefunden haben, daß ein Teil der Reservestoffe zur Erhaltung des Lebens im sauerstofffreien Raume aufgebraucht

worden ist. Auf Rechnung dieses Grundes glaube ich aber nun diejenigen Erscheinungen setzen zu müssen, auf die ich jetzt hinweisen will. Mit Ausnahme von Sinapis, dessen Samen auch einen sieben-tägigen Sauerstoffentzug vertragen, waren in ihrer Weiterentwicklung Nachwirkungen ungünstiger Art bei allen anderen Samen zu bemerken, die sich darin äußerten, daß das Wachstum schon früher eingestellt wird, so, angenommen bei 7tägigem Sauerstoffentzuge, bei Helianthus am 22. statt am 25. Tage der Entwicklung, oder bei 17tägiger Sauerstoffabwesenheit gar schon am 17. statt am 25. Tage, wie bei der Kontrollpflanze. Dabei ist es erklärlich, daß die Gröfse dieser Kontrollpflanze in dieser kürzeren Zeit natürlich auch nicht erreicht wird. Schon deshalb eben, weil einesteils ein Teil der Reservestoffe durch die intramolekulare Atmung eine Umwandlung erfahren hat, so daß er zum Aufbau der Pflanze nicht mehr Verwendung finden kann, andernteils aber auch, und diese Erklärung ist wohl im Gegenteil zur ersten von größerer Bedeutung, weil durch Schwächung der Lebenskraft zum Teil die Möglichkeit genommen ist, etwa vorhandene Stoffe zu verarbeiten. Diese Behauptungen finden ihre Bestätigung in der Tatsache, daß nach längerem Sauerstoffentzuge die Entwicklung der Pflanze immer mehr zurückbleibt.

Art der Samen	Erreichte Gröfse bei Sauerstoffabwesenheit von		
	7 Tagen	12 Tagen	17 Tagen
Helianthus	14 cm	6 $\frac{1}{2}$ cm	4 cm
Pisum	8 cm	3 $\frac{1}{2}$ cm	2 $\frac{1}{2}$ cm
Secale	18 $\frac{1}{2}$ cm	13 $\frac{1}{2}$ cm	13 $\frac{1}{2}$ cm

Am auffälligsten verhalten sich dabei die Samen von Secale einesteils dadurch, daß ihre Entwicklung trotz einer nicht in Abrede zu stellenden Schädigung durch den Sauerstoffentzug sich sehr weit der Kontrollpflanze in ihrer Entwicklung nähern, dann aber auch dadurch, daß kein Unterschied zu erkennen ist bei 12- oder 17tägiger Sauerstoffabwesenheit. Die Lebenskraft scheint also sehr wenig rasch abzunehmen. Es ist also auch dadurch wieder bewiesen, daß Secale zu den widerstandsfähigsten Samen gegenüber dem Sauerstoffmangel gehört.

Im allgemeinen werden wir also sagen, die längere oder kürzere Abwesenheit des Sauerstoffes äußert ihren Einfluß auf keimende Samen a) unmittelbar, indem mit längerem Sauerstoffentzuge die Keimungsprozentage in dem Sinne vermindert werden, daß

1. im Anfange eine gröfsere Abnahme sich bemerkbar macht, die in der Mitte dann etwas gleichmäfsiger verläuft und zum Schlufs erst wieder stärker wird, dafs
 2. folgende Zeit nötig ist, um die Keimkraft aller Samen zu vernichten: Secale 50 Tage, Pisum 43 Tage, Helianthus 40 Tage, Vicia 35 Tage und Sinapis 15 Tage, dafs
 3. wenn man die Widerstandsfähigkeit der Samenarten an der Zeit und an der Zahl der erhaltenen Exemplare beurteilt, die eben genannte Reihe bestehen bleibt und nur Pisum und Helianthus ihren Platz vertauschen, sich also gleich widerstandsfähig erweisen;
- b) mittelbar, indem die Weiterentwicklung derjenigen Samen, deren Lebenskraft noch erhalten war, gestört wird, sodafs
1. mit der verzögerten Auskeimung ein Zurückbleiben in der Entwicklung für den Anfang eintritt, das am 2. Tage gröfser ist als am 4. und 5. Tage, das aber später in all diesen Fällen nachgeholt wird, und es so zur Entwicklung der normalen Pflanze kommt;
 2. diese Entwicklung im Sinne der Kontrollpflanze nicht mehr stattfindet, wenn der Sauerstoff ungefähr 7 Tage abwesend war und dafs der Organismus immer mehr im Wachstum zurückbleibt und dasselbe immer zeitiger einstellt, je länger der Sauerstoffentzug gedauert hatte. Der Grund ist dabei vielleicht in einem Mangel an Reservestoffen, die zum Teil zur intramolekularen Atmung Verwendung gefunden haben, mehr aber noch in der geschwächten Lebenskraft, die die Stoffe zu verarbeiten nicht mehr die vollständige Fähigkeit besafs, zu suchen.

b) Der Einflufs des Sauerstoffentzuges auf entwickelte Pflanzen in verschiedenen Lebensstadien.

Zu den Experimenten fanden Keimlinge im Alter von 3 und 5 Tagen Verwendung. Zur Gewinnung derselben wurden die sterilen Samen wieder 24 Stunden in destilliertes Wasser eingebracht und darauf in ebenfalls zuvor sterilisierte, feuchte, lockere Sägespäne gebettet. Die Entwicklung ging dann bei der in Aussicht genommenen Temperatur ($16,5^{\circ}\text{C}$. und 26°C .) unter einer Glasglocke zum möglichsten Schutze gegen Infektionen im zerstreuten Tageslichte vor sich. Hatten die Pflänzchen die gewünschte Länge erreicht, so wurden fünf möglichst gleich lange Exemplare ausgewählt, deren Länge gemessen, die Kultur dann unter den Rezipienten gegeben und der

Sauerstoff durch Wasserstoff ersetzt. Da die Pflanzen angefeuchtet in das Gefäß kamen, so befanden sie sich fortwährend im dampfgesättigten Raume. Diese Feuchtigkeit genügte vollauf, während andererseits eine Injektion der Spaltöffnungen durch zu viel Wasser einen hemmenden Einfluß ausüben konnte oder irgend welchen Fäulnisprozessen Vorschub geleistet worden wäre. Zum Schluß wurden die Versuchsobjekte durch Umwickeln des Apparates mit einem schwarzen Tuche verdunkelt, um bei chlorophyllführenden Pflanzenteilen die Assimilation auszuschalten. Nach der gewünschten Zeit wurden dann die Pflanzen aus dem Apparate herausgenommen und nun beobachtet, ob der Tod erfolgt war oder ob nur gewisse Teile abgestorben waren, und wie nun die Weiterentwicklung der geschädigten Pflanze erfolgte.

In Anbetracht dessen, daß die Erfahrung mit Samen schon zeigt, daß sich die verschiedenen Pflanzenarten in Bezug auf die Frage der Sauerstoffentziehung verschieden verhalten, veranlaßte mich, auch hier wieder zu verschiedenen Arten zu greifen. Ich stellte meine Versuche mit *Pisum sativum*, *Vicia sativa* und *Secale cereale* an.

Es war ganz natürlich und ist von Chudiakow näher gezeigt worden, daß ein Unterschied in Bezug auf das Vertragen des Sauerstoffmangels zwischen den gequollenen oder bereits entwickelten Samen besteht, der darin seinen Grund hat, daß im Momente der Entziehung des Sauerstoffes die ersteren nur sehr schwach, die letzteren energisch tätig waren. Dieser Unterschied veranlaßte mich, bei der Wahl der Versuchsobjekte auf die Entwicklungsstadien mit Rücksicht zu nehmen. So waren unter Berücksichtigung der Temperatur und des Entwicklungsstadiums die Fragen zu erledigen:

Welche Absterbeerscheinungen sind zu beobachten? und Wann treten dieselben ein?

Wenn die Objekte, nachdem ihnen die beabsichtigte Zeit der Sauerstoff gefehlt hatte, aus dem Apparate herausgenommen wurden, so verhielten sie sich fast immer gleich, d. h. sie nahmen entweder

1. nach einigen Stunden das Weiterwachstum wieder auf, hatten also keinen Schaden gelitten, oder es waren
2. ein Teil des Sprosses oder selbst der ganze Sproß abgestorben, dann wurden die vernichteten Teile ergänzt, wozu es allerdings mehrere Tage an Zeit gebrauchte, oder endlich
3. der Organismus war tot, was gewöhnlich daran erkannt wurde, daß eine Entwicklung nicht mehr stattfand.

Zur näheren Erklärung der drei verschiedenen Stadien sei auf Tabelle IX—XI verwiesen. Die erste Stufe, daß die Pflanzen im Kontakt mit Wasserstoff, also auch während der intramolekularen Atmung, ihre volle Lebensenergie bewahrten, fällt bei allen Arten in die Zeit von 6—8 Stunden bei 26° C. und 10—12 Stunden bei 16,5° C. Eine Ausnahme bildet Pisum bei 16° C., das innerhalb der

Tabelle IX. — Pisum sativum.

Größe d. Exemplare und Versuchstemperatur	Nach Abwesenheit von Sauerstoff während:					
	1 Tag	2 Tagen	3 Tagen	4 Tagen	5 Tagen	5½ Tagen
2—2½ cm 16,5° C.	—	Die Spitze des Sprosses ist tot. Es bilden sich Achselsprosse.	Der Sproß ist bis zur Mitte abgestorben. Es bilden sich Achselsprosse.	Der ganze Sproß ist tot. Cotyledonarsprosse. Die Nebenwurzeln sind tot.	Cotyledonarsprosse.	—
8—10 cm 16,5° C.	—	Der Sproß ist bis zur Mitte abgestorben. Achselsprosse.	2/3 des Sprosses sind tot. Achsel und Cotyledonarsprosse.	1/3 des Sprosses ist noch erhalten. Cotyledonarsprosse.	Der Sproß ist tot. Cotyledonarsprosse.	Der Sproß ist tot. Cotyledonarsprosse.
2—2½ cm 26° C.	—	Der Sproß ist tot. Cotyledonarsprosse.	—	—	—	—
8—10 cm 26° C.	—	Der Sproß ist tot. Cotyledonarsprosse.	Der Sproß ist tot. Cotyledonarsprosse.	—	—	—

gegebenen Temperatur die Sauerstoffabwesenheit von 24 Stunden vertrug. Bei Zutritt von Sauerstoff wurde von allen Pflanzen das Weiterwachstum schon nach einigen Stunden, nachdem sie nämlich den Zustand der Starre überwunden hatten, wieder aufgenommen und die reizbaren Organe in den Stand gesetzt, ihre Krümmungen wieder auszuführen.

Hatte der Versuch nun länger gedauert, so bestand der Einfluß nicht nur in einer kurzen Unterbrechung des Wachstums, sondern es machten sich Schädigungen am Organismus selbst bemerkbar. So fand bei den Dicotylen Pisum und Vicia das Absterben des Sprosses in

der Folge statt, daß die jüngsten Spitzen, die Träger der Weiterentwicklung nach 1—2tägigem Sauerstoffentzuge tot waren, hatte der Sauerstoff länger gefehlt, so war der halbe Sproß abgestorben; es handelte sich dabei also schon um ältere im Ruhezustande befindliche Gewebe, bis endlich nach 4—5tägigem Sauerstoffentzuge der ganze Sproß vernichtet war.

Tabelle X. — *Secale cereale*.

Größe d. Exemplare und Versuchstemperatur	Nach Abwesenheit von Sauerstoff während:			
	1 Tag	1½ Tagen	2 Tagen	3 Tagen
2 cm 16,5° C.	Das älteste Blatt stirbt ab; es schiebt sich das nächste nach.	Die Pflanzen sind scheinbar tot, auch die Wurzeln sind zum Teile abgestorben.	Die Pflanzen gehen allmählich zugrunde.	—
8—10 cm 16,5° C.	Das älteste Blatt ist an der Wachstumszone geschädigt und stirbt ab, das nächste Blatt schiebt sich nach.	Die Wurzeln sind geschädigt.	Cotyledonarsprosse Ein kleiner Teil der Hauptwurzel ist noch erhalten.	—
2 cm 26° C.	Das älteste Blatt stirbt ab, das nächste schiebt sich nach.	—		
8—10 cm 26° C.	Das älteste Blatt stirbt ab, das nächste schiebt sich nach.	Alle Exemplare gehen allmählich zugrunde.		

Das Chlorophyll der abgestorbenen Teile war dann zersetzt, der Turgor geschwunden und das Aussehen glasig und welk. Die Färbung spielte ins Gelbliche und ins Bräunliche, bis der Fäulnisprozeß beendet war. cf. Einleitung, Angaben von Brefeld.

Die Ergänzung der abgestorbenen Teile fand nun in der Weise statt, daß, wenn ein Teil des Sprosses noch vorhanden war, sich an den Blattwinkeln Achselsprosse entwickelten, die bald das normale Wachstum aufnahmen und geeignet waren, den fehlenden Sproßteil zu ersetzen. War dagegen der ganze Sproß tot, so bildeten sich sowohl bei *Pisum* als auch bei *Vicia* Cotyledonarsprosse, die sich von der Basis der Cotyledonen aus, wo noch meristematische Teile ge-

bildet werden konnten, entwickelten. Dauerte dann der Sauerstoffentzug nur wenige Zeit länger, so war auch die letztgenannte Ergänzung des fehlenden Sprosses ausgeschlossen und es fand eine Entwicklung nicht mehr statt. Bezüglich des Eintrittes aller Absterbe- und Ergänzungserscheinungen sei auf die Tabellen IX—XI verwiesen,

Tabelle XI. — *Vicia sativa*.

Größe d. Exemplare und Versuchstemperatur	Nach Abwesenheit von Sauerstoff während:				
	1 Tag	2 Tagen	3 Tagen	4 Tagen	5 Tagen
$\frac{1}{2}$ —1 cm 16,5° C.	Scheitelvegetationspunkt tot. Bildung von Achselsprossen.	Scheitelvegetationspunkt tot. Bildung von Achselsprossen.	Der Sproß, scheinbar gesund, stirbt allmählich ab Nach 12 Tagen Cotyledonarsprosse.	Die jüngsten Teile scheinen nur tot, trotzdem gehen die Pflanzen allmählich zugrunde.	—
3 cm 16,5° C.	Scheitelvegetationspunkt tot. Bildung von Achselsprossen.	Scheitelvegetationspunkt tot. Bildung von Achselsprossen, oft 2.	Die oberste Hälfte des Sprosses ist tot. Bildung von Achselsprossen. Wurzelspitze tot. Bildung von Nebenwurzeln.	Die oberere Hälfte des Sprosses ist tot. Bildung von Cotyledonarsprossen. An Stelle der Hauptwurzel bilden sich Nebenwurzeln.	Die Pflanzen gehen allmählich zugrunde.
$\frac{1}{2}$ —1 cm 26° C.	Die oberste Hälfte des Sprosses ist tot. Es bilden sich Achselsprosse.	Der Sproß ist tot. Bildung von Cotyledonarsprossen.	Die Pflanzen sind tot.	—	—
3 cm 26° C.	Die Spitze ist tot. Es bilden sich Achselsprosse.	Die oberste Hälfte des Sprosses ist tot. Achsel- und Cotyledonarsprosse.	Der Sproß ist tot. Bildung von Cotyledonarsprossen.	Die Pflanzen sind tot.	—

die zugleich zeigen, daß ebenso die niedere Temperatur das Absterben des Sprosses verlangsamt und das Zugrundegehen des Organismus länger hinausschiebt, wie auch das Entwicklungsstadium, in dem sich der Organismus zur Zeit des Sauerstoffentzuges befand, von Einfluß auf die Feststellung dieser Zeiten ist.

Bei Monocotylen-(Secale)Pflanzen starb sehr bald, schon nach 1tägiger Abwesenheit von Sauerstoff dasjenige Blatt ab, das am weitesten vorgeschoben war. Die Blattspreite war anfangs noch vollständig gesund, verlor jedoch, da die Wachstumszone zerstört war, bald seinen Halt und ging zugrunde. Nun schob sich das zweite Blatt nach, so daß eine direkte Schädigung des Organismus nicht weiter zu verzeichnen war. Hatte dagegen der Sauerstoffentzug länger gedauert, so war auch hier der ganze Sproß tot und die Ergänzung geschah in der Weise, daß aus den Achseln der Bestockungsknoten wieder Cotyledonarfortsätze das Weiterwachstum übernahmen, indem sie einen oder meist mehrere Sprosse bildeten. Auch hier zeigt Tabelle X wieder, daß die Temperatur und das Entwicklungsstadium von Einfluß sind auf die Zeit des Eintrittes der Absterbeerscheinungen, wie des Todes der Organismen überhaupt.

Indessen war mit dem Absterben des Sprosses das Zugrundegehen der Wurzel Hand in Hand gegangen und zwar so, wie aus den Tabellen IX—XI ersichtlich ist, daß das Absterben der Wurzelspitzen nur wenig später beginnt, als das Absterben des Sprosses. Bei *Pisum* z. B. sind nach 3tägigem Sauerstoffentzuge die Wurzelspitzen tot und es setzen sich Nebenwurzeln an. Später, wenn der ganze Sproß schon abgestorben ist, wird zunächst die Wurzel ergänzt, indem der Wurzelstumpf eine Menge von Nebenwurzeln treibt; dann erst kommen die Cotyledonarsprossungen zum Vorscheine.

Den Mitteilungen Brefelds (l. c. pag. 740), nach dessen Angaben Keimpflanzen den Sauerstoffentzug wochenlang vertragen, entgegnetend, sei schließlich hier noch darauf hingewiesen, daß bei allen Exemplaren der Tod infolge des Sauerstoffentzuges je nach Temperatur und Entwicklungsstadium in 3—5 Tagen eintrat.

Wir können also zusammenfassend sagen, daß durch den Sauerstoffentzug am meisten die in der Entwicklung befindlichen Teile geschädigt werden; bei Pflanzen, die sich acropetal entwickeln, ist es die Spitze, die zuerst abstirbt, entwickeln sie sich jedoch basopetal, wie die Blätter der Monocotylen, so ist es der basale Teil, der zuerst geschädigt wird. Je länger der Sauerstoffentzug dauert, desto ältere Teile werden unter der Sauerstoffabwesenheit leiden, bis zuletzt nach wenigen Tagen der ganze Organismus abgestorben ist, ein Zustand, dessen früheres oder späteres Eintreten ebenso wie das der Absterbeerscheinungen abhängig ist von der jeweiligen Temperatur und vom Entwicklungsstadium, in dem sich die Pflanze befand.

Die Ergänzung der abgestorbenen Teile ist genau dieselbe wie in anderen Fällen, wo ein Verlust stattgefunden hat, d. h. es bilden sich bei den Dicotylen entweder in den Blattwinkeln Achselsprosse, wenn der Sproß tot ist, oder Cotyledonarfortsätze und bei den Monocotylen Ergänzungen des Sprosses, die von den Bestockungsknoten ausgehen.

VI. Zusammenfassung der Resultate.

1. Die Ruhezustände pflanzlicher Organismen, sowohl Pilzsporen als Samen höherer Pflanzen, vertragen die Abwesenheit des Sauerstoffes lange Zeit, ohne Schaden zu nehmen, jedoch so, daß mit längerem Sauerstoffentzuge immer mehr Exemplare zugrunde gehen.

2. Die Abnahme findet bei den Samen in dem Sinne statt, daß sie am Anfange des Aufenthaltes im sauerstofffreien Raume am größten ist, darauf eine Zeit lang allmählich und am Ende erst wieder stärker abnimmt.

3. Um ein Bild von der Widerstandsfähigkeit zu geben, seien folgende Zeiten genannt, die nötig waren, um die Keimkraft aller Samen zu vernichten: *Secale cereale* 50 Tage, *Pisum sativum* 43 Tage, *Helianthus annuus* 40 Tage, *Vicia sativa* 35 Tage und *Sinapis alba* 15 Tage (16,5° C.).

4. Die Auskeimung sowohl der Sporen wie der Samen wird je nach längerem oder kürzerem Sauerstoffentzuge verzögert. Dauert die Sauerstoffabwesenheit nicht länger als 4—5 Tage, so wird das Versäumte bald nachgeholt, dauert sie länger, so äußert sie sich darin, daß es bei den höheren Pflanzen nicht mehr zur Entwicklung eines vollständigen Organismus kommt, bei den Sporen der Schimmelpilze aber so, daß die Bildung der nächsten Generationen mit längerem Sauerstoffentzuge immer weiter hinausgeschoben und die Produktion der neuen Sporen immer mehr eingeschränkt wird.

5. Durch den Sauerstoffentzug werden irreparable Nachwirkungen hervorgerufen, die den Organismus auferstand setzen, die gebotenen Nährstoffe zu verarbeiten.

6. Die Vegetativzustände der Schimmelpilze werden durch den Sauerstoffentzug mehr oder weniger beeinflusst, wobei eine bestimmte Abhängigkeit von den Nährmaterialien zu beobachten ist.

7. So beträgt z. B. bei Ernährung mit Zucker die Zeit bis zum Erlöschen des Lebens ungefähr 4 Stunden.

8. Eine unmittelbare Abhängigkeit von dem prozentischen Sauerstoff des Nährmaterials ist nicht zu erkennen, da Glycerin 60 Mi-

nuten und Weinsäure 40 Minuten das Leben nur zu erhalten vermögen.

9. Die meisten Gewebe im Vegetativzustande befindlicher höherer Pflanzen vertragen die Sauerstoffabwesenheit, ohne geschädigt zu werden, nur einige Stunden; es bleibt jedoch, wenn Gewebe vorhanden sind, die zu einer Wiederaufnahme meristematischer Tätigkeit befähigt sind, in diesen die Lebensfähigkeit selbst 3—5 Tage erhalten, was je nach Temperatur, Entwicklungsstadium und Pflanzenart verschieden ist.

10. Auch dann, wenn der Organismus nicht dauernd geschädigt ist, wird sowohl bei höheren als bei niederen Pflanzen das Wachstum nach einer oder mehreren Stunden wieder aufgenommen, um so später, je länger der Sauerstoffentzug gedauert hatte.

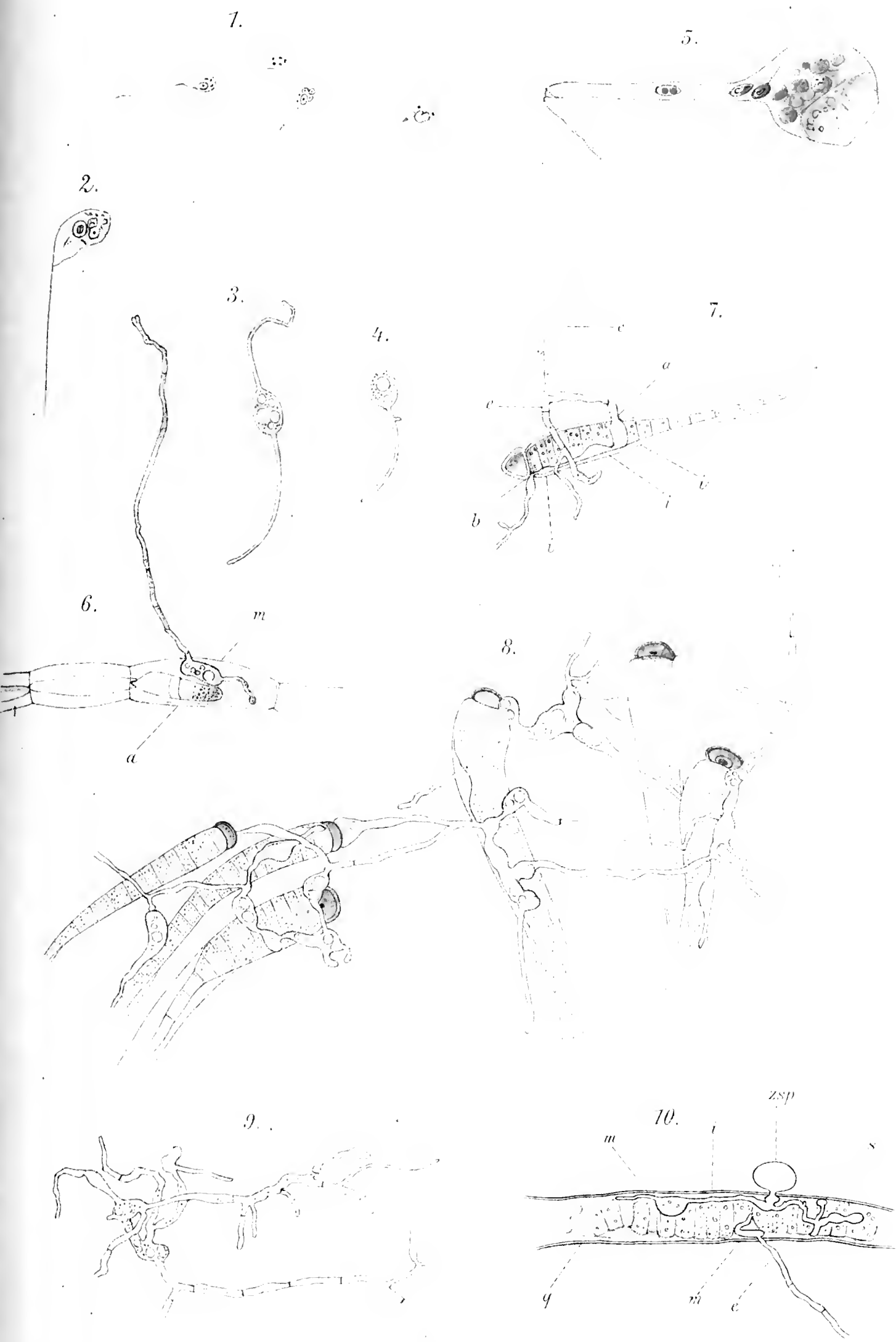
11. Jüngere Lebensstadien vertragen die Sauerstoffabwesenheit weniger lange als ältere.

12. Der Sauerstoffmangel macht sich am fühlbarsten an jungen, in der Entwicklung befindlichen Teilen, sodafs das Absterben bei Sauerstoffabwesenheit dort zuerst beginnt und je nach der Länge des Sauerstoffentzuges immer ältere Teile vernichtet.

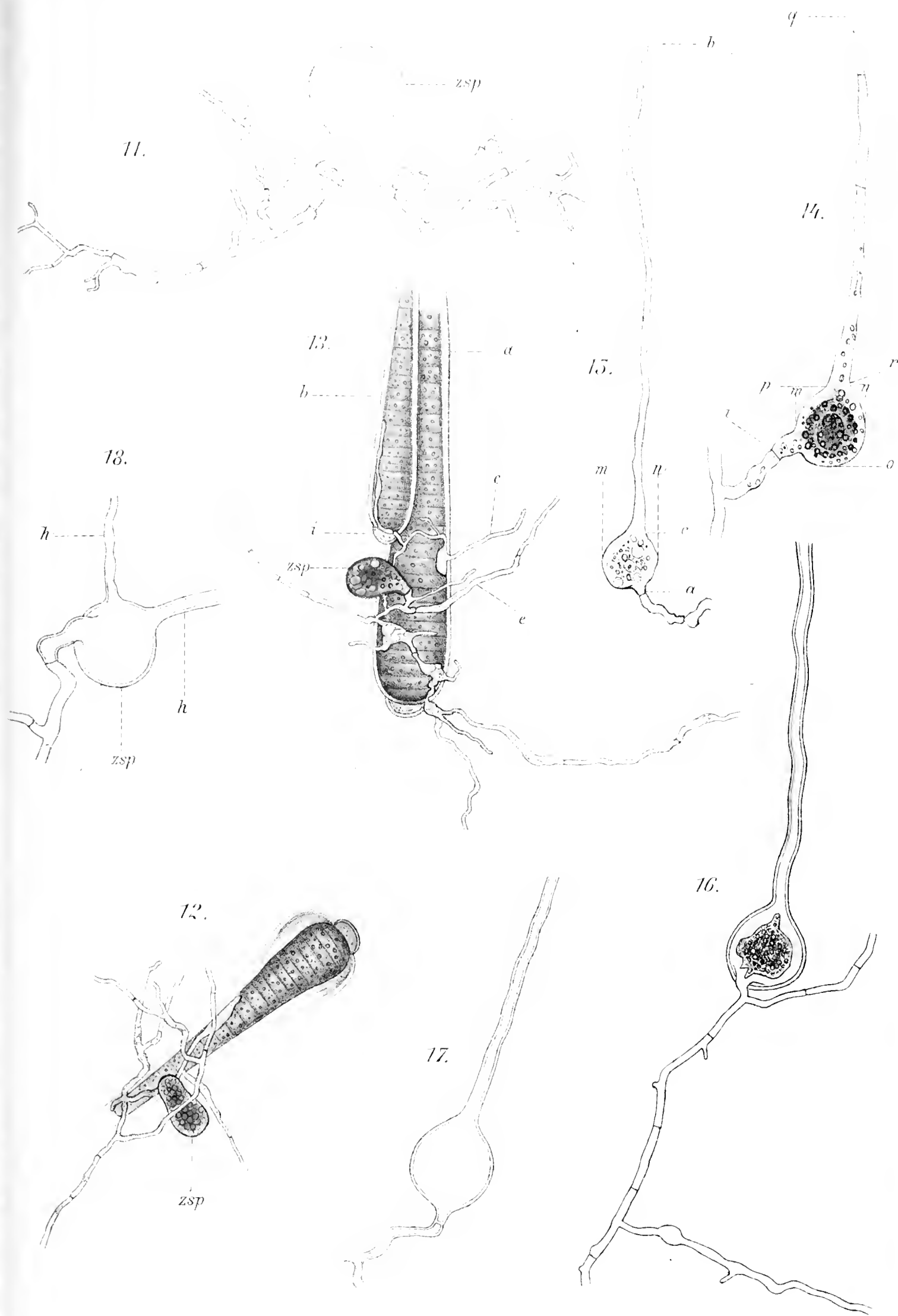
13. Sind die vorhandenen Vegetationspunkte abgestorben, so kommt es dann zu Ergänzungen aus älteren Teilen. Die Ergänzung geschieht in derselben Weise, in der sonst Verluste ergänzt werden, nämlich bei Schimmelpilzen durch seitliche Verzweigungen, bei höheren Pflanzen durch Achsel- oder auch Cotyledonarsprosse.

14. Das Absterben der Wurzel beginnt wenig später als das des Sprosses, und es erfolgt die Ergänzung der abgestorbenen Teile auch durch Bildung von Adventivauszweigungen.

15. Auf alle Erscheinungen, die durch den Sauerstoffentzug hervorgerufen werden, wirkt die höhere Temperatur beschleunigend ein.



LIBRARY
OF THE
UNIVERSITY OF ILLINOIS



LIBRARY
OF THE
UNIVERSITY OF ILLINOIS

Coenomyces consuens nov. gen. nov. spec.

Ein Beitrag zur Phylogenie der Pilze.

Von **Const. von Deckenbach**,

Privatdozent an der Kaiserl. Universität, St. Petersburg.

Hierzu Tafel VI und VII.

Die vorliegende Arbeit stellt einen Teil der Beobachtungen über Meerespilze dar, die ich während meines Aufenthaltes am Strande des Schwarzen Meeres im Jahre 1899 vorgenommen habe.

Die erste Hälfte derselben enthält eine Beschreibung des Baues, die Entwicklungsgeschichte und die Biologie einer der interessantesten von mir aufgefundenen Formen, *Coenomyces consuens* n. g. n. sp., die auf einigen blaugrünen Algen resp. *Cyanophyceen* parasitiert und von mir im Jahre 1900 ausführlicher untersucht wurde.

Die andere Hälfte ist der Erörterung der Frage gewidmet über die systematische Stellung dieses Organismus und einigen Betrachtungen über die Gründe, welche mich bewogen, eine neue Abteilung der Pilze — *Coenomycetes mihi* — zu bilden, die den *Phycomyceten* und *Eumyceten* parallel zu sein scheint, wodurch eine andere Auffassung des natürlichen Systems der Pilze, als die bisher angenommene, angedeutet ist.

Bei der Einfahrt in die Bucht von Balaclawa, wo die volle Brandung die Felsen umbraust, wo die weisse Gischt hoch aufspritzend die steile Küste näßt, da hängt in der Höhe der brandenden Wogen in fransenartigen Strähnen eine Rotalge, *Nemalion lubricum*, vom Gestein herab, während andere Algen, *Ralfsia verrucosa*, *Isactis plana* und verschiedene blaugüne Algen das Ufer mit einem schlüpfrigen, glänzenden Überzug umgürten. Hin und wieder sitzen auf dem *Nemalion* dunkelrote Büschel von *Ceramium strictum*, untermischt mit den rötlichen Quasten von *Ectocarpus* und *Myriothruchia*. Die Oberfläche der Rotalge, die frei von diesen Epiphyten ist, zeigt eine rotbraune Färbung mit scharf hervortretenden, hier und da zerstreuten Flecken von der Farbe der antiken Bronze. Bei der Untersuchung der Querschnitte zeigt sich, daß außer dem bekannten mikroskopischen Bilde der *Nemalion*struktur jene dunkelgrünen Stellen dicht besetzt sind mit blaugrünen Algen, von denen am häufigsten *Brachythruchia* und *Calothrix* auftreten.

Als ich Ende August 1899 auf der Suche nach einigen Cyanophyceen des Schwarzen Meeres war, stellte ich auch Präparate von *Nemalion* her und gerade von jenen dunkelgrünen Stellen, auf denen die Cyanophyceen safsen.

Neben den Fäden von *Calothrix parasitica*, die in grosser Zahl auf den Schnittflächen auftreten, konnte ich hin und wieder orangefarbene Kügelchen erkennen, die ich aber anfangs bereit war für Gebilde tierischen Ursprungs anzusehen; bei genauerer, mikroskopischer Untersuchung erwies es sich jedoch, daß von diesen orangefarbenen Kugeln sich nach allen Richtungen hin äussert feine, farblose Hyphen zogen, die an die *Calothrix*-Fäden angeheftet waren.

Hier und da zeigten diese orangefarbenen Bildungen lange, röhrenförmige Entleerungskanäle, und es gelang mir sogar zu beobachten, wie der Inhalt dieser Kugeln in Form von beweglichen Zoosporen heraustrat.

Somit erwies es sich, daß diese orangefarbenen Körper grössere Zoosporangien waren. Leider gelang es mir damals nicht genauer es zu erkennen, noch irgend welche andere Fakta festzustellen, da ich eilen mußte, die ursprünglich ins Auge gefasste Arbeit zu beenden. Zudem konnte ich nicht länger an der Meeresküste verweilen und war auch nicht imstande mit meinem alten Hartnack'schen Mikroskop alle die Fragen zu lösen, die angesichts meines interessanten Fundes entstanden. So entschloß ich mich, die weiteren Untersuchungen bis auf einen gelegeneren Zeitpunkt zu verschieben, zumal ich nur über wenige Daten verfügte. Hierbei muß noch bemerkt werden, daß die Beobachtungen sehr erschwert wurden durch die Anhäufung von Calciumcarbonatkristallen gerade in den Teilen der *Calothrix*, wo sich der Pilz vorfand. Im Herbst des folgenden Jahres, anfangs September, glückte es mir dank den bedeutend günstigeren Umständen jene Beobachtungen zu ergänzen. Es gelang mir das Material von *Calothrix parasitica* ohne jene Kalkausscheidungen aufzufinden.

Nach einigem Suchen gelang es mir ausserdem ein noch besser zur Untersuchung geeignetes Material zu finden, auf welchem der Pilz gleichfalls parasitierte. Es war dies *Calothrix confervicola*, eine etwas grössere Form als *Calothrix parasitica*, bei der sich ebenfalls die Calciumcarbonatkristalle, die die Beobachtungen so sehr störend beeinträchtigten, nicht vorfanden.

Calothrix confervicola wächst nicht in so kompakten Büscheln wie *Cal. parasitica* und haftet nur an der Oberfläche der Rotalge *Laurencia*,

während *Cal. parasitica* ziemlich tief in die äußere Schicht des Nematofadens eindringt, was wiederum die Beobachtungen erschwert.

Somit war *Cal. confervicola* in allen Beziehungen ein bedeutend geeigneteres Objekt als *Cal. parasitica*. Auch hatte ich jetzt ein gutes Zeiß'sches Mikroskop mitgenommen, wodurch es mir leicht wurde festzustellen, daß ich wirklich einen eigentümlichen parasitischen Pilz vor mir hatte, der sich durch sein gut entwickeltes, verzweigtes septiertes Mycel auszeichnet und sich durch Zoosporen fortpflanzt.

Der Pilz hat ein durchaus gut entwickeltes septiertes Mycel. Dasselbe besteht aus den typischen, aber sehr dünnen röhrenförmigen Hyphen, die von $1,50-2\mu$ dick sind, sich aber stellenweise erweitern, hier und da verschiedenartige varicose Anschwellungen bildend, um dann wieder in gewöhnliche Hyphen überzugehen. Diese Anschwellungen bilden sich immer intercalär, während diejenigen, auf welchen sich die Zoosporangien entwickeln, immer auf den Ästen sitzen.

Die Hyphen enthalten ein opaleszierendes Protoplasma mit zahlreichen größeren und kleineren Vacuolen und sehr winzigen, sich mit Safranin gut färbenden Zellkernen, die denen der Mucorineen sehr ähnlich sind. Jede einzelne Zelle enthält mehrere Kerne.

Hiermit sind die allgemeinen Eigenschaften des Myceliums erschöpft; was jedoch die Verästelung und die Anwesenheit der Scheidewände anbetrifft, so unterscheidet sich das Mycelium in dieser Hinsicht je nachdem, ob es sich im Innern des Calothrixfadens oder außerhalb desselben befindet. Deswegen muß man das intramaticale Mycelium (das innerliche) vom extramaticalen (dem äußerlichen) unterscheiden.

Das intramaticale Mycelium, welches im Innern des Calothrixfadens nistet, schlängelt sich unter der Scheide der Alge, indem es sich zwischen der Scheide und den äußeren Zellwänden eine Bahn bricht.

Indem das Mycel einerseits somit die Innenfläche der Algen-scheide, anderseits die Außenfläche der Calothrixzellen berührt (Fig. 7, 8, 10 Taf. VI), bildet es stellenweise entweder Anschwellungen, welche die Zellen zusammendrücken, oder dünne Ästchen, die ins Innere des Fadens eindringen. Soweit ich es beobachten konnte, dringen diese Äste fast immer senkrecht zu der Wand der Algen-scheide zwischen die Zellen ein, die dadurch auseinander gerückt werden. Somit steht fest, daß das Mycel streng intercellular ist.

Mit der fortschreitenden Entwicklung des intramatrigen Mycels und seiner Zweige werden die einen Zellen der Alge so stark zusammengedrückt, die anderen so weit auseinander gerückt, daß der Faden des *Calothrix* deformiert wird, sich verschiedenartig windet und die ganze Zellenreihe innerhalb der Scheide sich spiralförmig zusammenkrümmt.

Bei weiterem Wachstum des Parasiten verlieren die Algenzellen allmählich ihr Pigment und sterben ab.

Die Stelle zwischen der Heterocyste der Alge und der ihr folgenden Zelle scheint ein Lieblingssort zu sein, wo das Pilzmycel durch die Scheide ins Innere des Algenfadens hineindringt [Fig. 7, 8 Taf. VI und Fig. 13 (*i* an *b*) Taf. VII]. Dies kann aller Wahrscheinlichkeit nach nur dadurch erklärt werden, daß die Algenscheide hier nicht eine solche Dicke erreicht als an anderen Stellen des Fadens und darum eine Stelle der minderen Resistenz — *locum minoris resistentiae* — darstellt.

Ein oder mehrere Fortsätze des intramatrigen Mycels durchbohren dann größtenteils irgendwo die Wand der Algenscheide und wachsen hinaus (Fig. 7 und 13 *e*), indem sie ein stark verästeltes System bilden, dessen Endzweige dann neue *Calothrix*fäden infizieren können (Fig. 8).

Das extramatrixale, außerhalb des *Calothrix*fadens befindliche Mycel erreicht zuweilen eine bedeutende Größe und Länge (Fig. 8, 9, 11, 16); es ist stark verzweigt (Fig. 9, 11) und mit den recht deutlich sichtbaren Scheidewänden versehen.

Die Verzweigungen sind oft sehr unregelmäßig (Fig. 9); die Hyphen bilden hie und da Anschwellungen, welche dann wieder in ein nach allen Richtungen gekrümmtes, verästeltes Mycel übergehen (Fig. 9).

Das äußere Mycel unterscheidet sich in dieser Hinsicht bedeutend vom inneren resp. intramatrigen; es ist stärker verzweigt und enthält nur wenig Knoten, indem es mit relativ seltenen Ausnahmen die oben erwähnten Anschwellungen nur da bildet, wo das Mycel den *Calothrix*faden berührt.

Eine andere Besonderheit des extramatrigen Mycels besteht darin, daß sich nur auf ihm die Reproduktionsorgane, die Zoosporangien, bilden können.

Die Zoosporangien bilden sich anfangs in Form kleiner Ausstülpungen an beliebigen Stellen der Hyphen oder als Anschwellungen der Hyphenspitzen des extramatrigen Mycels, vergrößern sich all-

nählich und nehmen eine birnenförmige Gestalt an. Vor allem bilden sich die Zoosporangien niemals interkalar sondern stets terminal, wobei sich der Zoosporangienträger mehr oder weniger verlängert, so daß die Zoosporangien immer auf den Enden der Hyphen sitzen, die jedoch sehr kurz sein können (Fig. 10). Die Anschwellungen sind ursprünglich mit farblosem, vacuolenreichem Protoplasma angefüllt. Mit fortschreitender Entwicklung verschwinden allmählich die Vacuolen und der Inhalt des zukünftigen Sporangiums wird gelb, weil sehr winzige orangegelbe Tröpfchen und Körnchen im Protoplasma auftreten.

Die Zahl dieser Tröpfchen vermehrt sich bedeutend mit der Vergrößerung des Zoosporangiums. Zugleich entsteht eine Scheidewand, welche das Zoosporangium von der es tragenden Mycelhyphne abgrenzt (Fig. 7, 7a).

Die Zoosporangien sind in diesem Entwicklungszustande dank ihrer orangegelben Färbung und ihrer enormen Größe im Vergleich mit den sie tragenden Mycelhyphen sehr leicht zu bemerken. Mit Osmiumsäuredämpfen fixiert und mit Safranin gefärbt zeigen sie eine große Menge kleiner Zellkerne.

Der untere, mehr oder minder verjüngte Teil des Zoosporangiums, welcher die Fortsetzung der Mycelhyphne darstellt und in seiner Basis fast von demselben Durchmesser wie jene ist, erweitert sich dann plötzlich oder allmählich, indem er auf diese Weise einen Zoosporangiumsträger bildet, der sich gegen die Hyphne abgrenzt, so daß das Zoosporangium auf demselben wie auf einem Stiele sitzt.

Verhältnismäßig spät, wenn der Zoosporangiumkörper schon eine bedeutende Größe erreicht hat, die den Durchmesser der ihn tragenden Mycelhyphne um das Zwölffache übertrifft, entsteht erst eine farblose Papille, welche allmählich wächst und den Hals oder den Entleerungskanal des Zoosporangiums bildet.

Der Zoosporangiumhals befindet sich nur in seltenen Fällen gerade gegenüber der Zoosporangiumbasis, sodaß deren Längsachsen zusammenfallen. Meistens aber steht der Hals etwas seitwärts und bildet mit der Längsaxe des Trägers einen Winkel von 30—90°. Im reifen Zustand erinnert solch ein Zoosporangium sehr an einen Vogelkopf mit einem sehr langen Schnabel, z. B. an einen Waldschnepfkopf (Fig. 14). Der Hals, welcher in unserer Vergleichung die Rolle des Schnabels spielt, erreicht eine Länge, welche fünf- oder siebenmal den Durchmesser des Zoosporangiums übertrifft (Fig. 14, 15), indem er 10—150 μ lang wird, während die Mycelhyphen nicht dicker als 0,5—2 μ zu sein pflegen.

Die Entleerungshäuse unseres Pilzes sind immer der Richtung der Calothrixfäden parallel, sodaß die Enden der Entleerungskanäle aus dem Nemalionskörper hervorragen. Dieselben sind selten geradlinig, vielmehr pflegen sie etwa wellenartig umgebogen zu sein, indem sie an Haare und Borsten einiger Chaetophoraceae erinnern.¹⁾

Als ich im Sommer 1899 mit dem Hartnack'schen Mikroskope arbeitete, konnte ich, wie schon oben erwähnt, weder die Gestalt noch die Bewegungsart der Zoosporen genauer erkennen, da diese allzu winzig und beweglich sind. Nur dank einem glücklichen Zufall gelang es die Form und Bewegung der lebenden Zoosporen im Herbst 1900 eingehender zu beobachten. Nachdem nämlich einige Zoosporen aus dem Zoosporangium ausgetreten waren, hatte sich der Entleerungshals an seinem Ende umgebogen, sodaß der Austritt den übrigen Zoosporen vollständig verhindert war. Auf diese Weise waren sie im Zoosporangium²⁾ eingeschlossen und fingen an, unruhig sich hin und her zu bewegen.

Bei diesen ausnahmsweise günstigen Verhältnissen, welche sich darboten, um lebende Zoosporen zu beobachten, konnte ich die stärksten Vergrößerungen benutzen, ohne das Verschwinden der Zoosporen aus dem Gesichtsfelde zu befürchten. So gelang es mir dann mit Hilfe des Zeiss'schen Achromaten 2 mm Ok. 8 die Zoosporen deutlich zu sehen und ihre Gestalt, Farbe und Bewegungsart festzustellen.

Sie sind birnförmig, das stumpfe Ende ist nach vorn gerichtet, das Hinterende ist mehr oder weniger zugespitzt und verlängert sich zu einer langen Cilie (Fig. 1, 2). Diese Cilien oder Wimpern sind bei diesen Schwärmsporen fast immer geradlinig, selten nur biegen sie sich bogenartig, um dann sogleich wieder die frühere Richtung einzunehmen. Bei der Bewegung ist das stumpfe Ende immer nach vorn gerichtet, wodurch die Zoosporen überhaupt nach der Bewegungsweise sehr an die Spermatozoen erinnern.

Ich habe schon darauf hingewiesen, daß der Zoosporangiuminhalt orangegelb oder goldgelb ist, weil die Schwärmsporen in ihrer Gesamtmenge auch so gefärbt erscheinen. In der Tat aber ist das Protoplasma derselben farblos und enthält mehr oder minder zahl-

1) Huber, J., Contributions à la connaissance des Chaetophorées épiphytes et endophytes (Annales des sc. nat. 7ème série, Botanique t. XVI 1892 pag. 264), nämlich „les soies ondulées“, wie sie Huber z. B. bei Phaeophila Floridearum nennt.

2) So wie es die aus freier Hand entworfene Skizze (Fig. 5) darstellt.

reiche Einschlüsse, die als orangefarbige oder goldgelbe Tröpfchen und Körnchen erscheinen und in der vorderen verdickten Hälfte der Schwärmspore angehäuft sind, während der übrige Körperteil sowie die Cilie vollkommen farblos sind.

Eine unmittelbare Infizierung der Calothrixfäden durch die Schwärmsporen habe ich niemals beobachtet, sondern nachdem die Zoosporen das Zoosporangium verlassen und sich eine Zeit lang bewegt haben, dringen sie in die Gallerte des Nematons ein, beruhigen sich hier und verlieren ihre Cilie. Hierauf sondern sie eine Membran ab, nehmen an Größe zu und verlieren allmählich ihr goldgelbes Pigment.

Im Protoplasma treten zuerst eine oder zwei, dann mehrere Vacuolen auf; die bereits entfärbte Pilzzelle nimmt eine ellipsoide Form an und bildet an einem oder an beiden Polen Ausstülpungen, die sich in Hyphen verwandeln; diese verzweigen sich zu einem Mycel, und ein oder mehrere seiner Äste gelangen durch die Nematongallerte zu den Calothrixfäden; das Mycelzweiglein schmiegt sich nun an den Faden, kriecht an ihm entlang, stellenweise Anschwellungen bildend.

Erreicht nun eine Mycelhyphne die Heterocyste der Alge, so schmiegt sie sich sogleich an diese und bildet eine Anschwellung zwischen der Heterocyste und der ersten Zelle des Calothrixfadens. Von dieser Anschwellung dringt eine Mycelhyphne ins Innere des Algenfadens ein und auf diese Weise entsteht das oben erwähnte intramaticale Mycel.

Hieraus folgt ohne Zweifel, daß die Schwärmsporen zu ihrer Keimung der Anwesenheit des Calothrix nicht bedürfen. Aus der sich häutenden Schwärmspore entsteht sozusagen eine Spore, welche dann ein Mycel bildet, und nur letzteres infiziert die Calothrixfäden. Auf diese Weise werden hier und da einzelne Calothrixfäden infiziert; diese Infektion kann als eine primäre bezeichnet werden.

Aus den infizierten Fäden treten dann Mycelhyphen heraus, gelangen bis zu den benachbarten noch unberührten Calothrixfäden, dringen in dieselben ein und infizieren auf diese Weise eine andere Serie von Calothrixfäden. Diese infizieren wieder neue Fäden u. s. w., so daß die Infektion mehr und mehr verbreitet wird. Im Vergleich zu der vermittelt der Zoosporen stattfindenden Infektion erscheint die letztere als eine sekundäre.

Infolge solcher succedanen Infektionsart werden einzelne Fäden des Calothrixbündels — *Calothrix parasitica* pflegt immer

gruppenweise oder in Büscheln gruppiert auf Nemalion zu sitzen — dicht miteinander oder mit Mycelhyphen zusammengeknüpft, welche von einem Faden zum anderen, von diesem zu einem dritten u. s. w. gehen (Fig. 8). Auf diese Weise werden alle in demselben Bündel befindlichen Calothrixfäden nacheinander infiziert (Fig. 8 stellt sechs solcher Fäden dar).

Außerdem gehen die Mycelhyphen von einem Bündel zu einem anderen über, sodaß nicht nur die Calothrixfäden jedes einzelnen Bündels sondern sogar mehrere Bündel dicht mit den Mycelhyphen umspunnen und wie „zusammengeknüpft“ erscheinen.

Merkwürdig ist die folgende biologische Eigenschaft unseres Pilzes. Er sucht immer sorgfältig die Nemalionzellen zu vermeiden, was ihn aber nicht hindert, sich in allen Richtungen in der die Nemalionzellen umgebenden Gallerte zu verzweigen. Nur ein einziges Mal beobachtete ich das Bild, welches Fig. 6 darstellt, wo das Mycel in die Nemalionzelle eindringt und sich hier verbreitet. Doch erwies sich diese wie auch die umliegenden Nemalionzellen als bereits abgestorben. Es ist aber natürlich schwer zu sagen, ob der Pilz dabei in die lebende Zelle oder in eine schon abgestorbene eingedrungen war. Im letzteren Falle wäre die abgestorbene Zelle nur eine Erweiterung jener Gallertmasse, wo er sich eine Bahn bricht, und dann ist ein solches rein zufälliges Eindringen der Mycelhyphe in die Nemalionzelle leicht begreiflich. Somit kann man sagen, daß der die blaugrünen Algen der Calothrixspezies angreifende Pilz für die Rotalge Nemalion vollkommen harmlos ist oder sich vielmehr als ein verhältnismäßig unschuldiger Raumparasit erweist, ähnlich den verschiedenen Streblonemeae, Ectocarpeae und schließlich der Calothrix selbst.

Unser Pilz kommt, wie schon oben erwähnt, außer an Calothrix parasitica noch auf einer anderen Spezies — *C. confervicola* — vor. Auch hier offenbart er dieselbe Empfindlichkeit gegen die Nährpflanze, indem er die Zellen der Rotalge Laurencia, welcher die von ihm umspunnenen Calothrixbündel anhaften, sorgfältig vermeidet.

Das Verhältnis der Hyphen unseres Pilzes zu den Calothrixfäden ähnelt in vieler Hinsicht der Lage der Hyphen bei den Gonidien der Flechten insofern, als unser Pilz durch die Scheide der Calothrix eindringt und sich in unmittelbarer Berührung mit den Zellen der Alge verzweigt, ganz ebenso wie dies bei vielen Flechten der Fall ist, wo die Hyphen durch die Scheide der blaugrünen Algen treten und in eine ebenso innige Berührung mit den Zellen kommen.

In der Tat liegen die Hyphen unseres Pilzes, wie wir schon bemerkt haben, unter der Scheide der Alge, ohne jedoch allem Anschein nach in das Innere der Zellen einzudringen.¹⁾ Nur zuweilen liegen die Fortsätze der Hyphen hier und da zwischen den sich berührenden Wänden der Zellen, aus denen sich der *Calothrix*-Faden zusammensetzt.

Genau ebenso verhält sich der Pilz zu der Alge bei jenen Flechten, in deren Bestand sich die mit einer Scheide versehenen blaugrünen Algen aus den Gattungen *Scytonema* und *Stigonema* finden. Bei einigen dieser Formen umklammern die Hyphen die Scheide, über deren Oberfläche sie sich verbreiten²⁾, bei den anderen Formen — und hierher gehört die weitaus grössere Zahl solcher Flechten — dringen die Hyphen ebenso durch die Scheide ohne ins Innere der Zelle einzudringen. Nach Bornet³⁾ ist dieses der Fall bei *Physma Chalazanum*, *Dictyonema sericeum*, *Lichenosphaeria Lenormandi* und bei einigen *Pannaria* und *Arnoldia*-Arten.

Bei *Micarea denigrata* durchbohren, wie Hedlund nachgewiesen hat, die Hyphenenden des Pilzes, die hier die Rolle der Haustorien spielen, die Zellenhaut der Alge, dringen jedoch nicht in das Protoplasma, welches sich an der Stelle, wo die Hyphen durch die Membran in die Zelle dringen, einstülpt und eine trichterförmige Vertiefung bildet.⁴⁾ Somit erweist es sich, daß bei den Flechten die Fälle sehr selten sind, wo die Hyphen einen Fortsatz bilden, der in das Zellinnere eindringt⁵⁾, sondern daß sie sich in der grossen Mehrzahl der Fälle unter der Scheide an die Zelloberfläche schmiegen.

Die Ähnlichkeit der mit den Hyphen unseres Pilzes umsponnenen *Calothrix*büscheln, wie es auf Taf. VI Fig. 8 abgebildet ist, mit den Flechten geht nicht über das gleiche Verhältnis der Hyphen zu der Alge hinaus. Tatsächlich kann hier in keiner Weise die Rede

1) Jedenfalls habe ich niemals ein solches Eindringen der Hyphen in die Zellen beobachtet.

2) E. Bornet, *Recherches sur les gonidies des lichens* (Annales des sciences naturelles, 5^e série Botan. 1873 pag. 77 pl. 11 fig. 3), welche den Querschnitt durch *Stereocaulon ramulosum* mit *Scytonemagonidien* darstellt; siehe gleichfalls J. Reinke, *Lehrbuch der Botanik* Taf. I Fig. 2, wo die Hyphen die Scheide von aussen umschlingen.

3) E. Bornet, l. c. pag. 81.

4) Hedlund, *Om bålbildning genom pycnoconidier hos Catillaria denigrata* (Fr.) och *C. prasina* (Fr.). *Botaniska Notiser* 1891 pag. 207.

5) Zwei solche Fälle sind bei Bornet für *Physma* (l. c. pl. 12 fig. 1) und *Arnoldia* (l. c. pl. 15 fig. 5) abgebildet.

von einer solchen Kombination von Pilz und Alge sein, die eine morphologisch bestimmte Form annimmt, sich der Assimilation anpaßt, und auf die der von J. Reinke ausgearbeitete Begriff von einer Flechte als einem Konsortium anwendbar wäre.¹⁾

Von selbst drängt sich einem hier sozusagen der Vergleich mit *Lichina confinis* auf. Dieses ist eine Form, die auf Felsen im Meere wächst — also unter ähnlichen Bedingungen wie unser Pilz — und zu deren Bestand außerdem eine unserer *Calothrix* nahestehende Form, *C. scopulorum* oder *C. pulvinata* (nach B o r n e t), gehört; dessenungeachtet stellt sie ein typisches Consortium im Sinne Reinke's dar.²⁾

Übrigens gibt es auch, freilich ziemlich selten, Fälle, bei denen der Consortiumbegriff fast gar nicht anwendbar ist, wenn nämlich die Form der Flechte durch die Form der Alge, die zu ihrem Bestande gehört, bestimmt wird, z. B. *Sirosiphon* resp. *Stigonema* in *Ephebe pubescens*, *Trentepohlia* in der südamerikanischen *Coenogonium Linkii*³⁾, *Nostoc* in *Collemaceae*. Der Pilz verändert in diesen Fällen gar nicht oder fast gar nicht den Habitus der Alge, sodaß es z. B. schwer ist nach der äußeren Form *Collemaceae* von *Nostoc* zu unterscheiden. Ein noch schärferes Beispiel bieten die brasilianischen *Calothricopsis insignis* und *Thermutis velutina*, von denen ersterer sowohl nach dem ganzen Habitus als auch nach der äußeren Form einer Kolonie der *Rivularia*, der zweite einer Kolonie von *Scytonema* vollkommen ähneln, nur mit dem Unterschiede, daß bei genannten Flechten die gallertartige Scheide der Algen von den Hyphen des Pilzes durchzogen ist.⁴⁾

Von der erstgenannten Flechte sagt J. Reinke: „Durch die Einfachheit des morphologischen Aufbaues muß uns *Calothricopsis* als eine jener Flechtenformen erscheinen, die unmittelbar aus dem Zusammentritt eines Pilzes mit einer Alge entstanden sind, oder die einem solchen Urtypus wenigstens phylogenetisch noch sehr nahe stehen“, und von der *Thermutis* folgendes: „Bei dieser Flechte liegen die Verhältnisse so, daß man wohl vom Parasitismus eines Pilzes auf einer Alge sprechen könnte.

1) J. Reinke, Abhandlungen über Flechten (Pringsheims Jahrbücher für wiss. Botan. 1895 Bd. 28 pag. 507) sowie sein Lehrbuch der Botanik 1880 pag. 154, 158 (§ 41 Parasitismus und Consortium).

2) l. c. pag. 417—418.

3) Reinke, l. c. pag. 99—100.

4) l. c. pag. 416 und 419.

Ich finde aber auch kein Bedenken, den für die ungeheure Mehrheit der Flechten notwendigen Begriff des Konsortiums auf diese Form auszudehnen“; etwas weiter fügt er hinzu: „die Gestalt des Thalus von *Thermutis* wird völlig durch die zugehörige Alge, ein *Scytonema*, bedingt.“

Eigentlich stellen die eben angeführten Formen vielleicht mit Ausnahme von *Coenogonium* kaum eine Flechte im vollen Sinne des Wortes dar, und da sie dem Begriff einer Flechte als einem Konsortium nicht entsprechen, bilden sie eher einen allmählichen Übergang von so einem Konsortium zu den Fällen des Parasitismus eines Pilzes auf einer Alge. In den sozusagen neutralen Fällen haben wir ein Beispiel des sogenannten Raumparasitismus, wo sich der Pilz in der gallertartigen Scheide der Alge einnistet, ohne von ihrer Seite irgend welche Reaktion hervorzurufen und ohne ihr auch selbst zu schaden, sodaß die Zellen der Alge vollkommen unverändert bleiben.¹⁾

Bei den Flechten hingegen, die ein richtiges Konsortium bilden, sind die Zellen der als Gonidien dienenden Algen, im Vergleich zu den normalen Algen, immer etwas hypertrophiert, wie dieses mit den Zellen und Zellkernen in den Fällen der mutualistischen Symbiose im Sinne de Barys bei den höheren Pflanzen, z. B. bei den Mycodomatien, geschieht.²⁾

Währenddessen finden wir bei der Kombination unseres Pilzes mit der *Calothrix* weder jenen unveränderten Zustand der Algenzellen, der dem Raumparasitismus entspricht, noch eine Hypertrophie, die das Konsortium der Mehrzahl der Flechten charakterisiert, sondern wir haben ein allmähliches Absterben der Zellen der Alge, wir haben hier einen Fall der echten Nekrobiose.³⁾

Zur Zeit der Reife der Zoosporangien tritt die zerstörende Tätigkeit unseres Pilzes auf der Alge besonders hervor. Die Zellen der *Calothrix* verunstalten sich, werden bleich und zuletzt ganz farblos. Man findet ganze *Calothrix*-gruppen, bei denen die Fäden vollständig

1) Ein solches Beispiel stellt die Flechte *Thermutis* dar: „Bemerkenswert ist noch, daß das *Scytonema* durch den Pilz keinerlei Deformation zu erleiden scheint“ sagt Reinke l. c. pag. 419.

2) Siehe Werner Magnus, Studien an der endotrophen Mycorrhiza von *Neottia Nidus Avis*. Jahrbücher für wiss. Bot. 1900 Bd. XXXV Heft 2.

3) Zurzeit faßt man nach dem Vorgang von Virchow und Klebs — neben dem Begriff der Nekrose, bei welcher ein verhältnismäßig plötzlicher Tod der Zelle eintritt — als Nekrobiose jene langsameren Absterbevorgänge zusammen, während deren sich noch gewisse, zum Teil als Lebensvorgänge aufzufassende Veränderungen resp. degenerative Zustände einstellen.

zusammengekrümmt und durch und durch von den Hyphen des Pilzes durchzogen sind, während die Zellen der Calothrixkolonie zusammengedrückt und zur Seite geschoben werden und gänzlich oder teilweise ihr Pigment verlieren. Diese Veränderungen der Calothrix fallen meist mit der vollen Reife und dem Entleerungsprozess der Zoosporangien zusammen, sodafs man auf solchen entfärbten und verunstalteten Algenfäden immer eine Menge entleerter Zoosporangien finden kann. Nachdem der Pilz die ganze Nahrung erschöpft hat, verwendet er sie gänzlich zur Bildung der Fortpflanzungsorgane.

Ein solches Verhältnis des Pilzes zu der Alge gibt uns hinreichende Veranlassung darauf zu schliessen, dafs wir es hier mit einem Fall der antagonistischen Symbiose im Sinne de Barys, also mit einem Falle des wirklichen Parasitismus zu tun haben.

Es sind nur sehr wenige Pilze bekannt, die auf blaugrünen Algen parasitieren; sie gehören zu den Gattungen: *Rhizophidium*, *Rhizophlyctis* und *Reticularia*, also zu jenen Chytridineen, welche die allereinfachste Organisation besitzen. Im Vergleich mit diesen anderen Pilzparasiten der blaugrünen Algen zeichnet sich die von uns beschriebene Form durch den komplizierten Bau ihres vegetativen Körpers aus, der eine solche Vollkommenheit des Baues erreicht, wie sie nur die höheren Pilze von den Phycomyceten unterscheidet. Das Vorhandensein eines septierten, d. h. mit deutlichen Scheidewänden versehenen, und gut entwickelten Mycels nähert den beschriebenen Organismus den höheren Pilzen (*Eumycetes* Fischers oder *Mycomycetes* und *Mesomycetes* Brefelds)¹⁾, während das Vorhandensein von Zoosporangien, die Zoosporen mit einer hinteren Cilie, ihre Entwicklung, die Art und Weise der sekundären Infektion, die Anwesenheit von zuweilen mehreren Entleerungskanälen — während alles dieses in seiner Gesamtheit einige verwandte Züge mit einigen Vertretern der Gruppe der Chytridineen zeigt; doch kann man diese Ähnlichkeit wohl kaum auf den Parallelismus der Formen allein erklären, eher scheint es mir, dafs die obenerwähnten Merkmale auf eine Verwandtschaft mit den Chytridineen, nämlich den Monociliaten, hinweisen.

Jedoch läfst die Abwesenheit eines septierten Mycels bei den Chytridineen, ihre strenge Einzelligkeit, sogar die vollkommene Re-

1) Tavel, Vergleichende Morphologie der Pilze, 1892, pag. 196; auch Schröter in Engler und Prantl, Die natürl. Pflanzenfamilien I. T. 1. Abt. Fungi (Schröter) pag. 60—61.

duktion ihres Mycels in den meisten Fällen, nicht zu, diesen Pilz den Chytridineen zuzuzählen, und veranlassen mich, ihn in eine gesonderte Abteilung auszuscheiden, welche sich so von den Phycomyceten wie von den Eumyceten unterscheidet:

Coenomycetes ¹⁾ mihi.

Fungi filamentis mycelicis septatis; fructificatione zoosporifera.

Gen. Coenomyces Deck.²⁾

Zoosporangiis piriformibus, protoplasmate luteo-aurantiaco fartis, basi apiculatis 15—22 μ diam., apice filamentorum myceliorum sitis, in collum cylindraceum usque ad 120—150 μ longum attenuatis extramatrixalibus. Zoosporis ellipsoideis vel piriformibus, postice cilio unico recto praeditis, 1,5 μ luteo-aureis; filamentis mycelicis septatis alteris extramatrixalibus in muco Nemalionis immersis ramosissimis, alteris intramatrixalibus inter cellulas et vaginam Calothrichum repentibus irregularibus 1,5—2 μ crassis.

Coenomyces consuens n. sp. Deck.

Species characteribus generis praedita.

Habitat: ad filamenta Cyanophycearum viventium (Calothrix parasitica et C. confervicola) parasitans; ad littus Ponti Euxini prope Balaclavam, mense augusto.

Außer Coenomyces wird man dieser Gruppe noch Aphanistis, die einzige bekannte Gattung der Chytridinae mit septiertem Mycel, zuzählen und sie aus der Familie der Chytridiaceen ausscheiden müssen, wenn sich in Bezug auf dieselbe die Zweifel besiegen lassen, die von verschiedenen Autoren erhoben worden sind.

Diese von N. W. Storokin beschriebene Gattung hat nach unserer Meinung ihren Merkmalen nach ebensowenig mit den Chytridineen gemein wie auch Coenomyces; sie wird von A. Fischer in der Bearbeitung der Phycomyceten bei den Chytridineen, aber unter der Rubrik „zweifelhafte Gattungen“, angeführt.³⁾

1) Am nächsten zu dieser Gruppe stehen die Protomycetaceae, die sich durch unbewegliche Fortpflanzungselemente unterscheiden.

2) Von den Wörtern *zoōs* und *mykēs*, was in lateinischer Transkription Coenomyces gibt.

3) A. Fischer, Phycomycetes pag. 146 (Dr. Rabenhorsts Kryptogamenflora von Deutschland, Bd. I Pilze, IV. Abt.

Die Abhandlung mit der Beschreibung von *Aphanistis* findet sich in einer ziemlich seltenen und deshalb wenig zugänglichen Ausgabe, so daß ich es für nicht überflüssig halte, hier die Stelle anzuführen, die die Beschreibung der Gattung *Aphanistis* und die Charakteristik von *Aph. Oedogoniarum* als der ausführlicher erforschten Art enthält.¹⁾

„Le genre *Aphanistis* est caractérisé par des sporanges sphériques, sans col, ou dont le col n'est représenté que par une très petite éminence, exceptionnellement par deux. Ses spores mobiles ont une tête sphérique et un cil postérieur; elles ne diffèrent en rien des spores mobiles des Chytridiacées; elles se meuvent par saccades. Son mycélium consiste en un filament large cloisonné transversalement, qui parcourt toutes les cellules de l'*Oedogonium* nourrice et ne se renfle en sporange que dans les organes. Un filament mycélien peut être simple ou rameux, il ne forme qu'un seul sporange. Le parasite détruit complètement les spores de la plante nourrice.

Aphanistis Oedogoniarum Sorok. (Planche IV, fig. 79—83, 85.) A Tachkend. Le jeune sporange d'*Aphanistis Oedogoniarum* est ovoïde, pointu à l'une de ses extrémités et plein de gouttes d'huile; plus tard, il prend une forme sphérique, plus pointue vers l'embouchure de l'oogone, s'ouvre et laisse sortir ses corps reproducteurs.“

Ich führe hier zum Vergleich auch die Diagnose aus dem Werke Saccardos an.²⁾ Aus dieser Beschreibung geht hervor, daß sich sowohl das Mycel als auch die Zoosporangien von *Aphanistis* innerhalb der *Oedogonium*-zellen entwickeln; es bildet sich ein Zoosporangium und zudem terminal innerhalb des Oogoniums der Alge. *Aphanistis* unterscheidet sich von *Coenomyces* durch seine endophytische Lebensweise seine monocarpische Fruktifikation und durch die Abwesenheit von Entleerungskanälen bei den Zoosporangien, während sonst die für die Gruppe *Coenomycetes* aufgestellten Merkmale die gleichen bleiben.

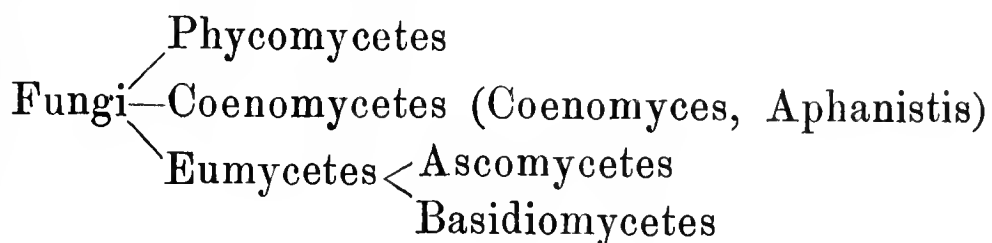
Unabhängig von der Frage über die systematische Stellung von *Aphanistis*, deren Lösung der Zukunft gehört, und über die Berech-

1) *Revue mycologique* XI, 1889, pag. 137 Tab. LXXIX fig. 79—83 et 85. Der Liebenswürdigkeit des Akademikers M. S. Woronin verdanke ich die Möglichkeit, diese Zeitschrift zu benutzen.

2) Saccardo (*Sylloge fungorum* v. IX pag. 312) sagt vom Genus *Aphanistis* folgendes: „Zoosporangia sphaeroïdea, collo destituta, v. collo vix papilliformi, raro duplici instructa; zoosporae uniciliatae, sphaeroideae. Mycelium e filamentis simplicibus vel ramosis, crassis, septatis, cellulas omnes *Oedogoniorum* percurrente et tantum in oogoniis in zoosporangia inflato, efformatum.“

tigung auf Selbständigkeit dieser Gattung, die von einigen Autoren bestritten wird, ist es unerläßlich zu untersuchen, in welchem Verhältnis die Gruppe Coenomycetes einerseits zu den Phycomyceten und andererseits zu den höheren Pilzen steht. Erweist sich vielleicht nicht, daß die Gruppe Coenomycetes, die in sich die Merkmale jener beiden Unterteilungen vereint, ein Bindeglied oder eine Übergangsform von den Phycomyceten — nämlich den Chytridineen — zu den Eumyceten ist?

Ich bin jedoch geneigt zu glauben, daß die Antwort auf die Frage nur eine negative sein kann und daß diese Abteilung eine ganz andere, gesonderte Stellung im System einnimmt, wie im folgenden Schema angedeutet ist:



Da ich mit J. Reinke¹⁾ unter einem natürlichen System ein phylogenetisches verstehe und ein jedes System nur insoweit für ein natürliches auffasse als es die Phylogenie ausdrückt, kann ich nicht umhin näher auf die Frage über die Stellung des Coenomyces im System der Pilze einzugehen, da die Erörterung dieser Frage zu ganz anderen Erwägungen über ihre Phylogenese führt als diejenigen, welche bis jetzt erörtert worden sind.

Brefeld teilt in seinem natürlichen System der Pilze diese in zwei Gruppen ein: die niederen Pilze — Phycomycetes —, welche seiner Ansicht nach den Algen am meisten ähneln, und die höheren Pilze, zu denen Mesomycetes und Mycomycetes gehören.

Das unterscheidende Merkmal der Phycomyceten ist ihre Einzelligkeit und die geschlechtliche Fortpflanzung, während die Mycomyceten einen äußerst zergliederten, vielzelligen Körper besitzen, dem aber die geschlechtlichen Fortpflanzungsorgane fehlen.

Seiner Ansicht nach sind die höheren Pilze mit einer der Gruppen der Phycomyceten — Zygomycetes — durch Übergangsformen verbunden, wobei von ihm die Ascomyceten mit der Familie Choanephoreae durch die Ascoideae und Exoasceae, die Basidiomyceten aber unmittelbar mit den konidientragenden Formen von Zygomycetes (Piptocephalideae) verbunden werden.

1) J. Reinke, Abhandlungen über Flechten l. c. pag. 41, 42—57.

Die Klasse der Oomyceten ist dagegen im Systeme Brefelds auf keine Weise mit den höheren Pilzen verbunden, sodaß die Chytridiaceen vollständig gesondert dastehen. Das Brefeld'sche System ist trotz seiner Anwartschaft auf Natürlichkeit ein gekünsteltes, d. h. es stellt nicht einen Ausdruck der phylogenetischen Verwandtschaft dar, und von diesem Gesichtspunkte aus sind gegen dasselbe ernstliche Einwände laut geworden,¹⁾ die übrigens aber keineswegs hindern können, daß das System die Reputation einer wissenschaftlichen Grundlage und einer praktischen Übersichtlichkeit genießt.

Der von uns beschriebene Pilz vereint in sich die Grundmerkmale zweier vom Standpunkte des Brefeld'schen Systems gänzlich verschiedener und weit voneinander stehender Gruppen. Einerseits hat er Zoosporangien [eine Art der Vermehrung, die nur den allerniedersten (primitivsten) Pilzen, die A. Fischer in eine besondere Gruppe — Archimycetes²⁾ — ausscheidet, eigentümlich ist], anderseits aber besitzt dieser Pilz einen äußerst differenzierten und zergliederten Körper, wobei das Mycel so stark entwickelt ist wie bei jedem beliebigen Vertreter der Mycomyceten Brefelds. Man kann ihn nicht zu den Phycomyceten zählen, weil es auch nicht einen der Phycomyceten gibt, der ein septiertes und entwickeltes Mycel hätte³⁾, ebensowenig kann man ihn zu den Mycomyceten im Sinne der Autoren rechnen, da die Fortpflanzungsorgane in Form von Zoosporangien bei keinem höheren Pilz bekannt sind.

Somit vereint *Coenomyces* die Grundzüge zweier vollkommen verschiedenen Gruppen: das Vorhandensein eines gut entwickelten, septierten Mycels und die Fortpflanzung vermittelt Zoosporen.

Jedes von diesen Merkmalen geht wie ein roter Faden durch die beiden großen Gruppen der Pilze — Phycomyceten und Eumyceten — und zu gleicher Zeit findet sich in keiner dieser beiden Gruppen eine Vereinigung der beiden obenerwähnten Merkmale.

Man könnte wohl diesen Organismus den höheren Chytridinae

1) Zopf, Kritische Bemerkungen zu Brefelds Pilzsystem. Beiträge zur Physiologie und Morphologie niederer Organismen, hrsg. v. Dr. W. Zopf 3. Heft 1893 pag. 1. — Siehe auch Oltmanns, Über die Sexualität der Pilze. Biolog. Centralbl. 1901 pag. 14.

2) Dr. Rabenhorsts Kryptogamenflora von Deutschland, 2. Aufl. 1892, 1. Bd. Pilze, 4. Abt. Phycomycetes, bearbeitet von A. Fischer.

3) Eine Ausnahme stellt übrigens obenerwähnter von N. W. Storokin beschriebener *Aphanistis* dar (Revue mycologique 1889 t. XI pag. 137); aber ich wiederhole, mir erscheint es äußerst zweifelhaft, daß dieser Pilz zu den Chytridineen gehört, zu denen er gewöhnlich gerechnet wird.

anknüpfen, wenn die geringste Möglichkeit einer Annäherung zu irgend einer Familie der Chytridineen vorhanden wäre. Von diesem Standpunkte aus müßte man zulassen, daß das Mycel der Chytridineen, welches bei vielen Formen gänzlich fehlt, erst bei Rhizidium aufzutreten beginnt und die höchste Differenzierung bei Cladochytrium erreicht.

Jedoch welche Versuche wir auch machen würden, um die Evolution des Mycels der Chytridineengruppe nachzuweisen, indem wir die Chytridinae als eine progressierende Gruppe betrachten, so finden wir jedoch dort nirgends den geringsten Hinweis auf ein septiertes Mycel.¹⁾

Die ganze Gruppe behält streng ihren einzelligen Typus, und auch das Auftreten von Scheidewänden bei Septocarpus Zopfs (Podocarpus Pfitzers) stört nicht im geringsten jene Beständigkeit des einzelligen Typus, weil hier durch die Scheidewände eigentlich nur das Zoosporangium abgegrenzt wird, was bei allen Phycomyceten gewöhnlich der Fall ist. Was aber eine Form wie Aphanistis anbetrifft, so ist ihre Zugehörigkeit zu den Chytridiaceen noch keineswegs erwiesen.

Somit zwingt uns das Vorhandensein eines septierten Mycels bei Coenomyces, Bindeglieder zwischen unserem Pilze und den Chytridiaceen zu suchen; in Wirklichkeit sind solche aber nicht vorhanden, und man müßte annehmen, daß solche Übergangsformen mit rudimentärem, aber septierten Mycel entweder existiert haben, aber ausgestorben sind oder noch gefunden werden müssen; dann natürlich würde sich die von uns beschriebene Form als der höchste Vertreter der Chytridiaceae erweisen und durch Protomyces einen unmittelbaren Anschluß an die höheren Pilze bilden. Wenn wir aber die Willkürlichkeit obiger Voraussetzung und infolgedessen das Nichtvorhandensein der Übergangsformen in Betracht ziehen, so muß man die Verwandtschaft unseres Pilzes mit den Chytridiaceen als äußerst fragwürdig hinstellen.

Das einzige wichtige Merkmal bleiben die Zoosporen mit einer hinteren Cilie, was aber auf eine Verwandtschaft mit der ganzen Gruppe der Chytridiaceae und vielleicht auch mit den Monoblephariadeae, d. h. überhaupt mit den Monociliaten²⁾ deutet, wobei es jedoch

1) Rhizidiomyces, bei welchem nach Zopf die Zweizelligkeit sich vermuten ließe, ist zeitlebens einzellig, wie es unlängst von Prof. Chr. Gobi nachgewiesen ist. (Siehe Gobi, Über einen neuen parasitischen Pilz, Rhicidiomyces Ichneumon etc., 1900, pag. 260, 267.)

2) Unter dem Namen Monociliaten fasse ich mit dem Prof. Chr. Gobi folgende Gattungen auf: Sphaerita, Reessia, Ectrogella, Olpidium, Pleolpidium, Pleotrachelus und Monoblepharideae.

unmöglich ist, auf irgend eine verwandte Gattung der Chytridiaceae hinzuweisen. Alles dieses läßt auf eine gesonderte Stellung des *Coenomyces* im System schließen, welche nur schwer mit den allgemein anerkannten Systemen der Pilze zu vereinen ist.

In der Tat lassen die bestehenden Systeme der Pilze von De Bary, Brefeld, Zopf, Gobi, Haeckel und Schröter entweder die Herkunft der Chytridiaceae von den Phycomyceten (Brefelds) zu, indem sie erstere als reduzierte Formen auffassen (De Bary und Brefeld)¹⁾ oder sie stellen die Chytridineae an die Basis des ganzen Systems der Pilze [Gobi²⁾ und A. Fischer³⁾], indem diese von den Amoeboideen (Gobi) oder den Algen Characieae (Haeckel)⁴⁾ abgeleitet werden; sowohl die einen als auch die anderen Autoren suchen darauf einen unmittelbaren Zusammenhang zwischen den Phycomycetes De Barys und den Mycomycetes oder Eumycetes im Sinne Brefelds, indem sie die Ascomycetes und Basidiomycetes von den Phycomycetes ableiten.⁵⁾ *Coenomyces* gehört weder zu den Phycomyceten noch zu den Eumyceten im Sinne der Autoren, sondern bildet einen Sammeltypus, der die Merkmale zweier verschiedener Klassen: Zoosporangien und ein septiertes Mycel vereint.

1) De Bary, Grundlagen eines natürlichen Systems der Pilze (Beiträge zur Morphologie und Physiologie der Pilze, 4. Reihe 1881 pag. 124—125) hält die Chytridiaceae für regressive Peronosporaceae. O. Brefeld, Botanische Untersuchungen über Schimmelpilze (4. Heft 1881 pag. 162, 8. Heft 1889 pag. 270 und 10. Heft 1891 pag. 354) sieht sie für Reproduktionsprodukte der Saprolegniaceae und Peronosporaceae an.

2) C. J. Gobi verknüpft die höheren Pilze unmittelbar mit den Phycomycetes (siehe Über die Gruppe der Amoeboideae in den Arbeiten der St. Petersburger Naturforschergesellschaft 1884 pag. 30; auch Bot. Centralbl. Bd. XXI pag. 35).

3) A. Fischer, Phycomyceten l. c.

4) Ernst Haeckel, Systematische Phylogenie der Protisten und Pflanzen, I. Teil, Berlin 1884, pag. 148 und 257 (wo die Myceten von den Fungilli abgeleitet werden).

5) Es scheint diese Auffassung bis auf die letzte Zeit verblieben, weil F. Rosen in seinen interessanten Studien über das natürliche System der Pflanzen (Beiträge z. Biol. d. Pfl., hrsg. v. Brefeld 1901 Bd. VIII pag. 129) die Pilze von den Siphonales herableiten will, was jedoch dem Verf. selbst als nicht vollkommen berechtigt erscheint, indem er hinzufügt: „... Zahlreiche Einzelheiten im Bau und in der Fortpflanzung der algenähnlichen Pilze weisen auf ihren Ursprung von den Siphonales hin, doch bleibt zu prüfen, ob diese spezielle Ableitung wohl für alle die sehr differenten Familien wahrscheinlich ist, die man heute zu den Pilzen zählt“ (l. c. pag. 143). Dessenungeachtet gibt er ein Schema, wo die ganze Gesamtheit der Pilze an die Siphonales angeknüpft ist (l. c. pag. 145).

Die phylogenetische Bedeutung solcher Typen besteht darin, daß sie auf eine unabhängige Herkunft aus der gemeinsamen Wurzel, auf eine Coordination, wenn man so sagen kann, jener beiden Klassen hinweist, deren Merkmale sie vereinen.

Diese Coordination zweier Gruppen schließt die Möglichkeit aus, diese beiden Gruppen als eine der anderen untergeordnet zu betrachten, das heißt, daß die Existenz der von uns beschriebenen Form auf eine gemeinsame Herkunft der Phycomyceten und Eumyceten aus einer gemeinsamen Wurzel hinweist, und dieses besagt gleichzeitig, daß man sie nicht als eine der anderen untergeordnete (subordinierte) Gruppen betrachten und nicht die eine von der anderen herleiten darf; mit anderen Worten: man kann nicht die Eumyceten von den Phycomyceten und Chytridineen ableiten, wie das bei allen gegenwärtigen Pilzsystemen der Fall ist, sondern man kann im Gegenteil behaupten, daß sie zusammen mit den Coenomyceten sich als divergierende Äste des gemeinsamen Stammes erweisen.

Hierbei muß man in Betracht ziehen, daß sich das septierte Mycel ebenso scharf von dem unseptierten unterscheidet, wie in der Gruppe der Algen der Körper der Siphoneen von dem Körper irgend einer vielzelligen Alge.

Wenn in der Gruppe der Phycomyceten Scheidewände auftreten, so grenzen sie ganz wie bei den Siphoneen nur den reproduktiven von dem vegetativen Teil der Zelle ab. Zwischen den Phycomyceten und den Eumyceten oder auch den Mesomyceten liegt ein tiefer Abgrund — ein Sprung vom unseptierten zum septierten Mycel. Das septierte Mycel tritt plötzlich und unerwartet bei den Mesomyceten auf, wobei sein Ursprung vollständig im Dunkeln bleibt. Andererseits geht sowohl die vegetative als auch die reproduktive Differenzierung der Phycomyceten immer weiter und weiter, ohne jedoch ihren einzelligen Typus zu verändern, ganz wie dasselbe bei der Algengruppe der Siphoneen der Fall ist. Beim Versuch, ein phylogenetisches System der Algen zu entwerfen, würde sich aber wohl niemand entschließen, die Siphoneen an die erste Stelle zu setzen und von ihnen die Gruppen der vielzelligen Algen abzuleiten — einfach aus dem Grunde, weil die Siphoneen einzellig sind; aber gerade dieses geschieht im System der Pilze, indem die vielzelligen Pilze (Eumycetes) von den einzelligen (Phycomycetes)¹⁾ abgeleitet werden, ungeachtet

1) Die Ähnlichkeit der Phycomyceten und Siphoneen ist so groß, daß sie seinerzeit Sachs in eine Gruppe vereinigte, während Ssorokin für die Phy-

dessen, daß der Bau der Formen in diesen beiden Gruppen einen gänzlich verschiedenen Typus aufweist.

Wie wir aber auch versuchen würden, uns der Lösung dieser Frage zu nähern, auf dem Boden der vergleichenden Morphologie stehend, wird es sich immer ohne Zweifel erweisen, daß weder die rein morphologischen Merkmale allein, noch auch die ontogenetischen Tatsachen uns an und für sich eine genügende Handhabe zur Lösung der Streitfragen der Phylogenie der Pilze bieten, und daß für die Systematik der niederen Pflanzen die Erforschung des Zellbaues eine immer größere Bedeutung erlangt.

Aus diesem Grunde leisten uns die cytologischen Beobachtungen, die Beobachtungen über den Bau der Zelle und die mit ihm verknüpften Prozesse, unschätzbare Dienste bei der Prüfung der morphologischen Beweise.

Was aber ergibt sich, wenn wir die Systematik der Pilze im Lichte der cytologischen Errungenschaften betrachten? Die Arbeiten des letzten Jahrzehnts über die Basidiomyceten, die Untersuchungen von Dangeard¹⁾ Sappin-Trouffy²⁾, Poirault et Raciborski³⁾ haben gezeigt, daß das Basidium ursprünglich immer zwei Kerne enthält, und daß der Bildung der Basidiosporen bei den Basidiomyceten immer eine eigenartige Vereinigung dieser beiden Kerne vorhergeht, wobei das Verschmelzungsprodukt sich von neuem teilt und auf diese Weise die Basidiosporenkerne bildet.

Auffallend ist, daß Dangeard eine völlig identische Erscheinung in der askogenen Zelle der Ascomyceten⁴⁾ fand. Juel⁵⁾ hat

comyceten die für diesen Standpunkt besser passende Bezeichnung Siphomycetes vorschlug. (Ssorokin, Bot. Ztg. 1874 p. 314.) Vielleicht aus diesem Grunde will auch F. Rosen (l. c. pag. 143) die Pilze von den Siphonales herausleiten.

1) Dangeard, Recherches sur la reproduction sexuelle des champignons. Le Botaniste 3 sér. 1894. — Dangeard, La reproduction sexuelle chez les Basidiomycètes. Le Botaniste 1895.

2) Sappin-Trouffy, La pseudo-fécondation chez les Urédinées et les phénomènes qui s'y rattachent. Comptes rendus 1893. — Sappin-Trouffy, Recherches mycologiques. Le Botaniste 5 sér. 1896. — Recherches histologiques sur les Urédinées. Ibidem.

3) Poirault et Raciborski, Sur les noyaux des Urédinées. Journ. de bot. tom. IX. 1895.

4) Dangeard, La reproduction sexuelle chez les Ascomycètes. Le Botaniste 3 sér. 1894.

5) Juel, Die Kernteilungen in den Basidien und die Phylogenie der Basidiomyceten. Pringsheims Jahrbücher für wiss. Bot. Bd. 32, 1898, pag. 361. —

in der letzten Zeit nicht nur die Angaben der französischen Gelehrten bestätigt, sondern auch auf Grund der Untersuchungen der Eigentümlichkeiten der karyokinetischen Teilung in den Basidien, die der Bildung der Basidiosporen vorhergeht, ein Schema der Verwandtschaft zwischen den verschiedenen Vertretern der Basidiomyceten festgestellt (Chiastobasidiae und Stichobasidiae).

Somit kann man zweifellos diese Tatsachen als sicher festgestellt betrachten¹⁾, obgleich sie von den Autoren gänzlich verschieden gedeutet werden.

Dangeard und Sappin-Trouffy halten die von ihnen entdeckte Erscheinung für einen geschlechtlichen Prozess, was hingegen von anderen unbedingt bestritten wird.

Uns erscheint am wahrscheinlichsten die Vermutung, die gleichzeitig von Giesenhagen²⁾ und Poirault et Raciborski ausgesprochen wurde, nämlich daß die Kernverschmelzung nichts weiter als ein stimulus zur vegetativen Vermehrung ist, analog der Kernverschmelzung im Embryonsack der Angiospermen, welche zur Bildung des sekundären Embryosackkerns führt.

Es ist übrigens gleichgiltig, ob wir diese Erscheinungen als einen Sexualprozess ansehen oder nicht, jedenfalls müssen wir zu dem

Siehe auch Juel, *Stilbum vulgare* Tode, ein bisher verkannter Basidiomycet. Bihang till k. svenska Vet. Akad. Handlingar, Bd. 24, Afd. III, 1888; cf. besonders pag. 7.

1) Siehe Ruhland, W., Zur Kenntnis der intracellularen Karyogamie bei den Basidiomyceten. Mit 1 Taf. Bot. Zeitg. 1901 1. Abt. Originalabh. Heft X pag. 187—205. „Es ist klargestellt“, sagt er, „daß auch in den Fällen, wo man bisher daran zweifelte, ganz allgemein nur zwei Kerne zur Fusion kommen, und daß derartige Fusionen in vegetativen Hyphen nirgends begegnen (l. c. pag. 202).“

2) Giesenhagen, Die Entwicklungsreihe der parasitischen Exoascen. Flora 1895 Bd. 81 pag. 302. Die Bemerkung Giesenhagens betreffs der Bedeutung der Kernverschmelzung in den Basidien und askogenen Zellen lautet: „Dangeard faßt diese Kernverschmelzung als einen Sexualakt auf; ich möchte den Vorgang, den der genannte Autor noch bei vielen anderen Pilzen beobachtet hat, eher mit der Kernverschmelzung vergleichen, welche im Embryosack der Angiospermen zur Bildung des sekundären Embryosackkerns führt. Dort wie hier bildet die Verschmelzung den Anstoß zu vegetativer Zellvermehrung.“ — Fast dasselbe sagen Poirault et Raciborski: „Si nous voulons considérer la fusion des noyaux de la probaside comme un acte sexuel, nous devons donner le même nom à la fusion des deux noyaux polaires du sac embryonnaire chez les Phanérogames“ (l. c. pag. 21) — Poirault-Raciborski, Sur les noyaux des Urédinées. Journ. de Bot. t. IX, 1895, tiré à part, pag. 31. — Siehe auch Tischler, G., Untersuchungen über die Entwicklung des Endosperms von *Corydalis cava*. Heidelberg 1900.

Schluss kommen, daß sie in direktem Widerspruch zur Ansicht der Brefeld'schen Schule und ihrem System stehen.

A. Möller¹⁾ beweist, daß der Sexualprozeß bei den Zygomyceten nicht den Erscheinungen homolog ist, die Dangeard bei den Hemibasidien, Basidiomyceten und Ascomyceten für einen Sexualprozeß ansieht, und versucht gleichzeitig die Entdeckung Dangeards zugunsten Brefelds zu deuten. Ebenso geistreich und schwerwiegend die Beweise sind, die von ihm zur Begründung des ersten Teiles seines Satzes vorgebracht werden (der gegen die Annahme einer geschlechtlichen Vermehrung überhaupt bei den höheren Pilzen wie im Sinne Dangeards so auch im Sinne De Barys gerichtet ist), ebenso ist der zweite Teil, der eine *fine petitio principii* enthält, wenig überzeugend.²⁾

In der Tat kann man nur von einem Vorurteil beherrscht den merkwürdigen Umstand ignorieren, daß jene sonderbaren Kernveränderungen sowohl den Basidien als auch den Ascen — und zwar nur allein ihnen — eigentümlich sind und niemals bei der Bildung der Sporangien und Konidien auftreten, wo die Genesis der Kerne eine gänzlich andere ist.

So tritt, wie unlängst Cavares³⁾ nachgewiesen, bei der Konidienbildung der Entomophthoreen nichts dem ähnliches auf, was Dangeard bei den höheren Pilzen entdeckt hat: wie auch die Konidien

1) A. Möller, *Phycomyceten und Ascomyceten*, Untersuchungen aus Brasilien 1901. Botanische Mitteil. aus den Tropen, hrsg. von A. Schimper, Heft 9 pag. 37—61.

2) „Dangeard“, sagt er, „hat eine höchst bemerkenswerte weitere Erläuterung geliefert zu dem Ausdrucke Brefelds: der Conidienträger, das Sporangium werden nach Form und Sporenzahl bestimmt; er hat gezeigt, daß dieses Bestimmtwerden mit besonderen Vorgängen der Kernschmelzung und Kernteilung zusammenfällt. Aber die Idee der Geschlechtlichkeit ist allen diesen Vorgängen, von einer vorgefaßten Meinung ausgehend, aufgezwungen“. Möller, l. c. pag. 59. Es ist aber hier anstatt „die Basidie“ — „der Konidienträger“ gesetzt und statt „Ascus“ — „das Sporangium“, und auf solche Weise wird dasjenige, was streng genommen nur von der Basidie und vom Ascus gesagt werden kann, auf die Konidien und Sporangien übertragen. Währenddessen findet sich der Übergang von einer unbestimmten Sporenzahl zu einer bestimmten gerade in der Reihe der Basidiomyceten und Ascomyceten. Bei den niederen Pilzen, bei deren Erforschung der Begriff von Konidien und Sporangien ausgearbeitet worden ist, ist eine solche Differenzierung nicht vorhanden. Die Zahl der Sporen bleibt hier immer unbestimmt, so daß eine Behauptung, die in der Tat nur auf die Fruktifikationsform der höheren Pilze anwendbar ist, auf die niederen Pilze übertragen wird.

3) Cavares, *I nuclei delle Eutomophthoreae in ordine alla filogenesi di queste piante*. Bolletino della Società botanica italiana, 1899, pag. 55—56.

sein mögen — ein- oder zweizellig —, immer gehen ein oder mehrere Kerne der Hyphen in die neu gebildete Konidie über.

Von dem Standpunkt der Phylogenie hat diese Tatsache eine sehr große Bedeutung.

In der Tat unterscheiden sich die Ascen und Basidiosporen nicht nur durch die Beständigkeit der Form und der Zahl der Teile, wie es Brefeld behauptete, sondern auch durch die Konstanz der regelmäßigen Umlagerung der Kerne von solchen Fruktifikationsformen wie Sporangium und Konidie.

Das Vorhandensein identischer Kernumlagerungen gerade in den Ascen und Basidien vor der Sporenbildung weist meiner Meinung nach auf eine sehr nahe phylogenetische Verwandtschaft der beiden Gruppen der Ascomyceten und Basidiomyceten hin, während die Abwesenheit einer solchen Umgruppierung im Sporangium die tiefe Kluft kennzeichnet, die jene von den Phycomyceten trennt.

Außerdem erweist es sich dank den letzten äußerst umständlichen Untersuchungen Harpers¹⁾, daß auch die Zellteilung beim Sporangium und Ascus auf gänzlich verschiedene Weise erfolgt.

Er hat nachgewiesen, daß sich bei der Sporenbildung im Sporangium das ganze Plasma teilt, während bekanntlich im Ascus der eine Teil des Plasmas zur Sporenbildung verwendet wird, das übrige Plasma aber unbenützt als sogenanntes Epiplasma zurückbleibt.

Hierdurch unterscheiden sich nach Harpers Meinung die Zygomyceten von den Ascomyceten ziemlich scharf²⁾, und gleichfalls bildet dieser Umstand noch ein wichtiges Argument dafür, daß die Ansicht Brefelds, nach der die Ascomyceten und überhaupt die höheren Pilze die oberste Entwicklungsstufe der Phycomyceten darstellen, wohl kaum annehmbar ist.

Somit ergibt sich die Notwendigkeit, sowohl auf Grund der vergleichenden Morphologie als auch auf Grund der cytologischen Tatsachen die Basidiomyceten und Ascomyceten ganz von den Phycomyceten gesondert und unabhängig abzuleiten.

Für die Ascomyceten ergibt sich diese Möglichkeit von selbst. Hierzu genügt, die Hefen an den Anfang des Systems zu setzen, anstatt sie als reduzierte Abkömmlinge der Ascomyceten zu betrach-

1) Harper, Cell division in sporangia and asci. *Annals of Botany* v. XIII, 1899, pag. 467.

2) Diese Ansicht entwickelt er in seiner anderen Arbeit, wo es heißt: „For the present we must be content to allow the Ascomycetes to stand alone...“ Harper, Sexual reproduction in *Pyronema confluens* and the Morphology of the *Ascocarp*. *Annals of Botany*, V. XIV pag. 387.

ten und mit ihnen die Reihe der Ascomyceten durch den Schizosaccharomyces und die Hemiasci zu verbinden.

In der Tat finden sich keinerlei Beweise dafür, daß die Bildung des rudimentären Mycel bei den Hefepilzen wirklich eine regressive Erscheinung ist; es ist im Gegenteil gerade ebenso wahrscheinlich, daß wir es mit einem undifferenzierten, aber sich progressiv entwickelnden Mycel zu tun haben, das nur bei den Hefen allein auf dieser Stufe stehen geblieben ist, bei anderen Ascomyceten aber seine Vollkommenheit erreicht hat.

Von diesem Standpunkt läßt sich auch das Auftreten von hefeähnlichen und sprossenden Formen im Entwicklungszyclus vieler höherer Pilze erklären: es ist dieses nichts anderes als ein Fall von Atavismus, der eine Wiederkehr zur Form der Vorfahren darstellt, ganz analog dem Hervortreten der gefiederten ersten Blätter bei Keimlingen von *Acacia Lophantha* oder dem Vorkommen deformierter Blattformen bei der Eiche — Erscheinungen, welche sich durch Atavismus erklären lassen, was auch durch die paläontologischen Funde bestätigt wird.¹⁾

Schon bei den Hefen fängt ein septiertes Mycel (*Schizosaccharomyces*) an sich zu zeigen; ebenso wurden die Beobachtungen Schiönnings betreffs der Sporenbildung bei *Schizosaccharomyces octosporus* jüngst von Hoffmeister²⁾ bestätigt. Als er die Kernteilung bei der Sporenbildung an *Schizosaccharomyces* untersuchte, fand er, daß die Prozesse, die sich hierbei abspielen, vollkommen denen ähneln, die der Bildung der Ascosporen der echten Ascomyceten vorhergehen.

Somit unterliegt die Zugehörigkeit des *Schizosaccharomyces* zu den Ascomyceten keinem Zweifel, und gleichzeitig treffen wir hier alle Übergänge von einer einfachen Zellenkolonie, die jeden Augenblick auseinander zu fallen bereit ist, zu einem Faden, der aus einer Reihe von Zellen besteht, die miteinander mehr oder weniger beständig verbunden sind, wobei sich diese Zellenreihen in Haupt- und Nebenaxen differenzieren, sodaß wir nicht nur einen septierten Mycelfaden sondern auch seine Verzweigungen erhalten.³⁾

1) Constantin von Ettingshausen und Fr. Krašan, Untersuchungen über Deformationen im Pflanzenreiche. Denkschriften d. K. Akademie d. Wiss., mathem.-naturwiss. Kl., Bd. 58 1891 pag. 611.

2) Hoffmeister, Camill, Zum Nachweise des Zellkerns bei *Saccharomyces*. Sitzungsber. d. deutschen naturwiss.-medizin. Vereins für Böhmen „Lotos“, Bd. XX 1900 Nr. 5 pag. 257—263. Mit 1 Taf. Ref. Bot. Centralbl. 1900 Nr. 30 pag. 130.

3) Dies ist besonders leicht zu sehen bei *Saccharomyces anomalus*

Unter den beiden Arten der Fortpflanzung der Hefen — der Ascosporenbildung und der Sprossung — verdient die letztere unsere besondere Beachtung. Die Sprossung ist ohne Zweifel der Konidienbildung homolog und ontogenetisch ein der Konidienbildung gleichwertiger Prozeß.

Sowohl hier als auch dort bildet sich ein Auswuchs, der sich vergrößert, lange Zeit im Zusammenhang mit dem vegetativen Körper bleibt und endlich abfällt.

In beiden Fällen ist die Konidie resp. der Hefesproß imstande, durch Wachstum sich in einen Organismus zu verwandeln, der an Form und Dimension demjenigen gleicht, von dem er abstammt.

Sowohl die Fortpflanzungsart durch Endosporen im Ascus als auch durch Konidien treten in der ganzen Gruppe der Ascomyceten auf, während sich bei den Basidiomyceten nur die letztere vorfindet, wobei die Zahl der Konidien auf ein und demselben Konidienträger allmählich eine bestimmte wird. Deshalb scheint es uns möglich, die Basidiomyceten als den Ascomyceten verwandte Formen zu betrachten, die einen gemeinsamen Ursprung haben.¹⁾ Natürlich ist der Übergang von den Saccharomyceten zu den Basidialpilzen problematischer als zu den Ascomyceten, wodurch aber die Möglichkeit einer gemeinsamen Genesis beider Gruppen keineswegs ausgeschlossen wird.²⁾

Jedenfalls ist es wohl in Anbetracht obenerwähnter cytologi-

Hansen. Siehe Barker, A fragrant Mycoderma yeast *Sacch. anomalus* (Hansen). *Annals of Botany* 1900 pag. 240--241 pl. XIII. In dieser interessanten Arbeit sind auch faktische Beweise angeführt für die Annahme einer nächsten Verwandtschaft zwischen *Saccharomyces*, *Endomyces decipiens* und *Ascoidea rubescens*, also zwischen den Saccharomyceten einesteils und den sogenannten Hemiasci (Brefelds) anderseits.

1) Siehe auch Massee, On the origin of Basidiomycetes (*Journal of the Linnæan Soc.* XXXIV 1900 pag. 438—448), wo einige interessante Erörterungen zugunsten der Ableitung der Basidiomyceten von Ascomyceten angeführt sind. — Wir haben gesehen, daß die Annahme einer phyletischen Beziehung zwischen den Conidienformen der Ascomyceten und den niederen Basidiomyceten durch Juels Mitteilung (Juel, *Stilbum vulgare* Tode etc. l. c.) schon angebahnt ist.

2) So sagt A. Möller (l. c. pag. 57) von Dangeard, „er behauptet, soweit ich sehen kann, nirgends eine genetische Ableitung der Basidie aus dem Ascus“; währenddessen unterscheidet sich nach Dangeards Meinung die Basidie mit ihren Sporen nur durch ihre exogene Sporenbildung vom Ascus, und dieses ist fast mit der Annahme einer genetischen Verwandtschaft gleichbedeutend. In seiner letzten umständlichen Arbeit kommt René Maire auf dem Grunde der sorgfältigsten Untersuchungen zu demselben Schlusse, daß die Basidiomyceten nur einen Ast der großen Ascomycetengruppe darstellen. (René Maire, *Recherches cytologiques et taxinomiques sur les Basidiomycètes*. Paris 1902.)

schen Tatsachen kaum zulässig, die Basidialpilze als eine von den Ascomyceten vollständig unabhängige Gruppe zu betrachten.

Ob sich nun die nächsten hier angeführten Erörterungen als richtig erweisen oder nicht, kann nur die Zukunft lehren; in jedem Falle aber steht es ausserhalb allem Zweifel, daß alle Versuche eines monophyletischen Aufbaues des Pilzsystemes grundsätzlich verfehlt sind, und daß die vorhandenen Tatsachen darauf schliessen lassen, daß die polyphyletische Abstammung der chlorophyllosen Sporenpflanzen bedeutend wahrscheinlicher ist.¹⁾

Zur Entscheidung der Streitfragen über die Phylogenie der Pilze ist aber die Erforschung der terrestrischen Formen allein nicht genügend, wir sehen, daß unter den uns bekannten Arten sich gerade die Wasserpilze (Archimycetes A. Fischers) am meisten durch den primitiven Charakter ihrer Organisation auszeichnen; deshalb können wir auch hoffen, daß die Mykologen jene unter anderen Verhältnissen nicht existierenden oder längst ausgestorbenen Formen der Pilze vielleicht noch in der Wiege des organischen Lebens der Erde — im Meere — erhalten finden werden.²⁾

1) Einige Pilze könnten aus den Algen vermittelt einer physiologischen Reduktion durch Apochlorose entstanden sein. So z. B. kann man nicht umhin mit Prof. Chr. J. Gobi (Über die Herkunft der Hyphomycetenpilze von der Gruppe der Amoeboideen, Arbeiten der Petersburger Naturforschergesellschaft 1894 pag. 22 Anmerkung) anzunehmen, daß die Synchronitriaceae reduzierte Chlorochytriaceae darstellen, ähnlich den jüngsterforschten farblosen Diatomeen (Benecke, Provazek, Karsten), farblosen Algen Krügers und anderen Erscheinungen der Apochlorose.

2) Indem ich die Aufmerksamkeit der Mykologen auf die Meerpilze richte, muß ich bemerken, daß aus der kolossalen Zahl der gegenwärtig bekannten Pilzarten (nach Saccardo etwa 43 000) keine 20, zudem nur wenig erforschte auf die Meeresformen entfallen. Es sind dies: *Olpidium Bryopsidis* De Bruyne, *O. aggregatum* Dangeard, *O. sphacellarum* (Kny) Fisch., *O. tumaefaciens* (Magnus) Fisch., *O. entosphaericum* Cohn., *O. Plumulae* (Cohn) Fisch., *Rhizophidium Dicksonii* Wright, *Chytridium Polysiphoniae* Cohn, *Olpidium Dicksonii* (Wright) Wille, v. *Striariae* W., *Pharcidia marina* Ch. Bommer, *Astreptonema* Hauptfl., *Lithopythium gangliiforme* Bornet et Flah., *Nephromyces Molgularum* Giard, *N. Sorokini* Giard, *N. Roskovitanus* Giard, *Ostracoblabe implexa* Bornet et Flah., *Monospora bicuspidata* Metschn., *Metschnikowia* (Monospora) *Artemiae* Kamienski, *Amphisphaeria Posidoniae*, *Dothidella Laminariae* Rostr. und *Pyrrhosorus marinus* Juel. Im Jahre 1900 fand ich in Balaclawa noch eine interessante *Lagenidium* sp., die in den Zellen von *Chaetomorpha aerea* parasitierte; sie zeichnete sich von allen bekannten Arten dieser Gattung — die nebenbei bemerkt alle Süßwasserformen sind — durch ihre bedeutende Gröfse aus. Leider verhinderte mich eine schwere Krankheit diesen Organismus näher zu untersuchen.

Obige Auffassungen kann man in folgende Thesen zusammenfassen:

Die niederen Pilze (*Phycomycetes*) sind alle einzellig, die höheren (*Eumycetes*) vielzellig; Übergänge von den Formen mit einzelligem Mycel zu den Formen mit septiertem Mycel sind nicht vorhanden, und diese bilden zwei ebenso grundverschiedene Typen unter den Pilzen wie die *Siphoneae* und die vielzelligen Algen resp. *Confervales* unter den Algen.¹⁾

Bei den *Phycomyceten* wird durch die Scheidewände nur das reproduktive Plasma vom vegetativen abgetrennt; die Zwischenwände dienen zu Fortpflanzungszwecken und sind nur als Anpassungsvorrichtung zu Fortpflanzungszwecken ausgebildet; bei den höheren Pilzen dagegen haben sich die Scheidewände bei dem Übergang von einer Kolonie zu einem differenzierten Körper als Folge der Anpassung zu den vegetativen Bedürfnissen des Organismus ausgearbeitet. Mit anderen Worten könnte man sagen, daß die Zwischenwände bei den niederen Pilzen einen reproduktiven, bei den höheren Pilzen einen vegetativen Charakter haben.

Die cytologischen Tatsachen deuten gleichfalls auf den großen Unterschied zwischen den niederen und höheren Pilzen, der nicht die Möglichkeit eines unmittelbaren Zusammenhangs zwischen diesen zuläfst.

Wir finden bei den *Phycomycetes* nichts, was jenen eigenartigen Kernumlagerungen bei der Bildung der Basidiosporen und der Sporenbildung in den Ascen vorhergeht, ähnlich wäre.

Die Plasmateilungsprozesse bei der Sporenbildung im Ascus der *Ascomyceten* und im Sporangium der *Mucorini* (*Phycomycetes*) unterscheiden sich von einander in ihren Grundzügen und gestatten nicht, die Sporangien und Ascen als homologe Bildungen zu betrachten. Keineswegs ist deshalb der Ascus also ein Sporangium von bestimmter Form und bestimmter Sporenzahl, sondern der Unterschied zwischen ihnen ist ein viel tiefer gehender als es Brefeld behauptete.

1) Ich möchte vorschlagen, den einzelligen Mycelkörper mit dem Ausdruck *mycelidium* zu bezeichnen, indem ich diesen Termin in etwas verändertem Sinne E. Haeckel entlehne, und den Termin *mycelium* nur bei den höheren Pilzen anzuwenden.

Die Existenz einer solchen Form wie *Coenomyces* spricht auch zugunsten dieser Ausführungen.

Seine Morphologie und Entwicklungsgeschichte tun dar, daß dieser Pilz die Merkmale der höheren und niederen Pilze vereint.

Indem *Coenomyces* einen Sammeltypus darstellt, erweist es sich, daß man jene beiden Gruppen nicht einander unterordnen darf, sondern ihren gemeinsamen Ursprung zusammen mit *Coenomyces* von einer gemeinsamen Wurzel anerkennen muß.

Die Eumyceten resp. Ascomyceten und Basidiomyceten stammen nicht von den Phycomyceten, sondern zusammen mit diesen und unabhängig von diesen von einer gemeinsamen Wurzel, als einer deren Sprosse sich auch die von uns beschriebene Form erweist.

Literatur.

- Bornet, E., Recherches sur les gonidies des lichens. Annales des sciences natur., 5ème s. Botanique, 1873.
- Brefeld, O., Untersuchungen aus dem Gesamtgebiet der Mycologie. Heft IX. Basidiomyceten.
- Cavara, F., I nuclei delle Entomophthoreae in ordine alle filogenesi di queste piante. Bolletino della Società botanica italiana 1899 pag. 55.
- Dangeard, Recherches sur la reproduction sexuelle des champignons. Botaniste 1894.
- La reproduction sexuelle chez les Basidiomycètes. Botaniste 1895.
- La reproduction sexuelle chez les Ascomycètes. Botaniste 1894.
- De Bary, Grundlagen eines natürlichen Systems der Pilze. Beiträge zur Morphologie und Physiologie der Pilze, IV. Reihe, 1881.
- Ettingshausen und Krašan, Untersuchungen über Deformationen im Pflanzenreiche. Denkschriften der K. Akad. d. Wiss., math.-naturwiss. Klasse, Bd. 58, 1891.
- Fischer, A., Phycomycetes. Dr. Rabenhorsts Kryptogamenflora v. Deutschland, Bd. I. Pilze, IV. Abt.
- Giesenhagen, Die Entwicklungsreihen der parasitischen Exoasceen. Flora 1895, Bd. 81.
- Gobi, Chr., Über die Gruppe der Amoeboideae. Arbeiten d. St. Petersb. Naturforschergesellschaft 1884 S. 30. Bot. Centralbl. Bd. XXI pag. 35.
- Über einen neuen parasitischen Pilz, Rhizidiomyces Ichneumon nov. sp. und seinen Nährorganismus Chloromonas globulosa (Perty). Scripta botanica Horti Univ. Imper. Petropolitanae Fasc. XV 1899—1900 pag. 251.
- Haeckel, E., Systematische Phylogenie der Protisteen und Pflanzen, I. Teil. Berlin 1894.

- Harper, Cell division in sporangia and asci. *Annals of Botany* v. XIII 1898.
- Sexualreproduction in *Pyrenopeziza confluens* and the Morphology of the Ascocarp. *Annals of Botany* v. XIV pag. 307.
- Hedlund, Om bålbildning genom pycnoconidier hos *Catillaria denigrata* och *C. prasina* (Fr.). *Botaniska Notiser* 1891 pag. 207.
- Huber, J., Contributions à la connaissance des Chaetophorées epiphytes et endophytes. *Annales des sc. nat.*, 7ème série, Botanique t. XVI, 1892.
- Hoffmeister, Camille, Zum Nachweise des Zellkerns bei *Saccharomyces*. *Sitzungsberichte des Deutsch. naturwiss.-medizin. Vereins für Böhmen „Lotos“* Bd. XX 1900 Nr. 5.
- Juel, Die Kernteilungen in den Basidien und die Phylogenie der Basidiomyceten. *Pringsheims Jahrbücher für wiss. Bot.* Bd. 32 1898.
- *Stilbum vulgare* Tode, ein bisher verkannter Basidiomycet. *Bihang till K. svenska Vet. Akad. Handlingar* Bd. XXIV Afd. III 1898.
- Maire, René, Recherches cytologiques et taxonomiques sur les Basidiomycètes. *Bulletin de la Soc. Mycolog. de France*, t. XVIII, Livr. du 31 Déc. 1902.
- Magnus, Werner, Studien an der endotrophen Mycorrhiza von *Neottia Nidus* Avis. *Jahrb. für wiss. Bot.* 1900 Bd. XXXV Heft 2.
- Massee, On the origin of Basidiomycetes. *Journal of the Linnean Society* v. XXXIV 1900 pag. 438—448.
- Möller, A., Phycomyceten und Ascomyceten, Untersuchungen aus Brasilien 1901. *Bot. Mitteil. aus den Tropen*, hrsg. v. A. Schimper, Heft 9.
- Oltmanns, F., Über die Sexualität der Pilze. *Biologisches Centralblatt* 1901 p. 432 Nr. 14.
- Poirault et Raciborski, Sur les noyaux des Urédinées. *Journal de Botanique* t. IX 1895.
- Reinke, J., Abhandlungen über Flechten. *Pringsheims Jahrb. für wiss. Bot.* 1895 Bd. 28.
- — Lehrbuch der Botanik 1880.
- Rosen, F., Studien über das natürliche System der Pflanzen I. Beiträge zur Biologie der Pflanzen, begr. v. Cohn, hrsg. v. Osk. Brefeld, 1901 II. Heft.
- Ruhland, W., Zur Kenntnis der intracellularen Karyogamie bei den Basidiomyceten. Mit 1 Taf. *Bot. Ztg.* 1901 1. Abt. Originalabh. H. X.
- Saccardo, *Sylloge Fungorum* v. IX.
- Sappin-Trouffy, La pseudofécondation chez les Urédinées et les phénomènes qui s'y attachent. *Comptes rendus* 1893.
- — Recherches mycologiques. *Le Botaniste*, sér. 5. 1896.
- Schröter in Engler und Prantl, *Natürl. Pflanzenfamilien* I. T. 1. Abt.
- Sorokine, *Revue mycologique* 1889 t. XI pag. 137.
- Tavel, Vergleichende Morphologie der Pilze. 1892.
- Tischler, G., Untersuchungen über die Entwicklung des Endosperms von *Corydalis cava*. Heidelberg 1900.
- Zopf, W., Kritische Bemerkungen zu Brefelds Pilzsystem. Beiträge zur Physiologie und Morphologie niederer Organismen, hrsg. v. Zopf, 3. Heft 1893 pag. 1.

Erklärung der Abbildungen.

Alle Bilder aufser den letzten drei Figuren sind nach den lebenden Objekten mittels des Zeichenapparates Zeifs' nach Abbe gezeichnet. Die beigegebenen Ziffern bezeichnen die Vergrößerung des Mikroskopes.

Tafel VI.

Fig. 1. Mehrere Zoosporen in verschiedener Lage ohne Zeichenapparat nach lebenden Exemplaren aus freier Hand entworfen, so wie sie unter dem Zeifs'schen Apochromat 2 mm Comp. Ok. 12 aussehen.

Fig. 2. Eine dieser Zoosporen zu 3:1 der ursprünglichen Gröfse vergrößert, um zu zeigen, daß das Zellplasma farblos ist und goldgelbe oder orangefarbige kugel- und mikrosomenähnliche Einschlüsse enthält. Bei derselben Vergrößerung gezeichnet wie Fig. 1.

Fig. 3. Eine keimende Zoospore von beiden Enden zwei Mycelfäden treibend. (Zeifs' Apochromat 2 mm Comp. Ok. 12. 1500.)

Fig. 4. Eine ausgekeimte Zoospore mit einem Keimtrieb und dem Beginn der seitlichen Verzweigung. (Zeifs' Apochromat 2 mm Comp. Ok. 12. 1500.)

Fig. 5. Ein Bild aus freier Hand entworfen, die Lage des Zoosporangiums darstellend, bei welchem es mir gelang lebende Zoosporen und ihre Form und Bewegungen zu beobachten. Das Zoosporangium wurde mit dem Deckgläschen etwas gedrückt. Die Wände sind zusammengesunken und haben eine Falte gebildet, ein Teil der Zoosporen ist herausgetreten; dann aber hat sich der Zoosporangiumhals umgebogen und auf diese Weise das Austreten der übrigen Zoosporen verhindert, sodaß die letzteren anfangen sich darin zu bewegen, ohne die Möglichkeit zu haben heraustreten zu können.

Fig. 6. Zellen der Alge *Nemalion lubricum* Duby. Ein Mycelzweig ist in eine Zelle dieser Alge eingedrungen und hat darin eine Anschwellung (*m*) gebildet; der Zellinhalt von allen abgebildeten *Nemalion*-zellen ist abgestorben; in der Zelle (*a*) neben der Mycelanschwellung (*m*) sieht man den zusammengeschrumpften Zellinhalt. (Zeifs' Apochromat 4 mm Comp. Ok. 6. Vergröf. 372.)

Fig. 7. *Calothrix*-faden durch den Pilz infiziert; ein Teil (*ab*) des Myceliums bildet im Innern des *Calothrix*-fadens das intramaticale Mycel *i*; der übrige Teil aufserhalb des Fadens bildet den extramaticalen Mycelteil. *a* die Eintrittsstelle, *b* die Austrittsstelle des Myceliums nach aufsen. (Zeifs' Apochromat 4 mm Comp. Ok. 6. 372.)

Fig. 8. Sechs Exemplare von *Calothrix parasitica* durch Mycelfäden zusammen verbunden. Zeifs' Apochromat 4 mm Comp. Ok. 6. 372.)

Fig. 9. Ein Teil des extramaticalen Myceliums vereinzelt dargestellt; man sieht das vacuolenreiche Plasma der Anschwellungen mit dunklen Körnchen; auch sind hier die Scheidewände und die Verzweigungsart gut sichtbar. (Zeifs' Apochromat 4 mm Comp. Ok. 6. 372.)

Fig. 10. Ein *Calothrix*-faden; *i* das intramaticale Mycelium bildet eine Anschwellung *m*, die Hyphe tritt an einer Stelle des Fadens aus, indem ein Zoosporangium (*zsp*) sich bildet, es sitzt unmittelbar auf dem *Calothrix*-faden; *s* das Appressorium; man sieht das gleiche Appressorium auch da, wo die Hyphe die Scheide der *Calothrix* unter dem Zoosporangium durchbohrt; *q* Zellen der *Calothrix* teils durch die Pilzhypen voneinander getrennt, teils aus ihrer Lage verschoben; *e* das extramaticale Mycelium. (Hartnack Ok. 4, Obj. 7. 480.)

Tafel VII.

Fig. 11. Stark entwickeltes extramatrales Mycelium mit dem an dem Seitenzweige sitzenden noch unreifen Zoosporangium. (Zeifs' Apochromat 4 mm Comp. Ok. 6. 372.)

Fig. 12. Ein Faden von *Calothrix parasitica* mit dem Mycelium unseres Pilzes und einem unentwickelten Zoosporangium, welches noch nicht durch eine Scheidewand von der es tragenden Hyphe abgesondert ist und keinen Entleerungshals besitzt. (Zeifs' Apochromat 4 mm Ok. 6.)

Fig. 13. Zwei *Calothrix*-Fäden von dem Pilze infiziert. Das intramatrale Mycelium nistet in dem größeren von diesen Fäden (*a*), indem es mehrere Anschwellungen und nach außen gehende Ausstülpungen bildet. Auf einem solchen Zweige des extramatrales Myceliums (*e*) sitzt das Zoosporangium, welches schon durch die Scheidewand von der es tragenden Hyphe abgesondert ist. Der zweite kleinere *Calothrix*-Faden (*b*) wird neben der Heterocyste durch einen Zweig des Myceliums, welches in dem anderen größeren Faden (*a*) von *Calothrix* wächst, infiziert. (Zeifs' Apochromat 4 mm Comp. Ok. 6. 372.)

Fig. 14. Reifes Zoosporangium von typischer birnartiger Form mit einem langen schnabelförmigen Entleerungshals. Die Axen des Zoosporangiums und des Entleerungshalses bilden miteinander einen Winkel. *t* Scheidewand, welche das Zoosporangium von der Hyphe abgrenzt; *ab* ein Pfröpfchen. Dimensionen:

Diameter der Öffnung des Entleerungshalses $q = 1,875 \mu$

Durchmesser des Zoosporangiums in seinem breitesten Teile $mn = 22,5 \mu$

Länge des Zoosporangiumkörpers nach seiner Längsaxe . $op = 24,75 \mu$

Länge des Entleerungshalses $pq = 120,2 \mu$

Durchmesser des Entleerungshalses in seinem breitesten Teile $pr = 6 \mu$

Alle Messungen sind mittelst des Zeifs'schen Okularschraubenmikrometers vorgenommen.

Fig. 15. Ein Beispiel des Zoosporangiums mit äußerst langem Halse. (Hartnack, Ok. 3 Obj. 7.) Dimensionen:

Durchmesser des Entleerungshalses $b = 2 \mu$

Durchmesser des Zoosporangiums an der breitesten Stelle . $mn = 15 \mu$

Länge des Zoosporangiumkörpers nach der Längsaxe . . . $ac = 21 \mu$

Länge des Entleerungshalses $cb = 153 \mu$

Länge des ganzen Zoosporangiums $ab = 174 \mu$

Fig. 16, 17, 18. Reife Zoosporangien, nach den Präparaten gezeichnet, stellen seltenere atypische Fälle dar. Alle drei Figuren sind bei der Vergrößerung Hartnack Ok. 3 Obj. 7 gezeichnet. 330.

Fig. 16. Ein Zoosporangium sitzt an einem Seitenzweige des extramatrales Myceliums, es ist durch mehrere Myceliumzellen von dem *Calothrix*-Faden getrennt. Nach einem Glycerinpräparate gezeichnet; der Zellinhalt ist plasmolysiert.

Fig. 17. Ein Zoosporangium mit zusammenfallenden Axen des Zoosporangiums und des Entleerungshalses.

Fig. 18. Zoosporangium mit zwei Entleerungshälsen *hh*, die Hälse sind sehr kurz.

Ein Beitrag zur Entwicklungsgeschichte der Samenanlage von *Casuarina*.¹⁾

Von H. O. Juel.

Mit Tafel VIII und einer Textfigur.

Bei der großen Mannigfaltigkeit der Formen sowohl der vegetativen als der fruktifikativen Organe innerhalb der Reihe der Angiospermen bleibt doch in dieser großen Reihe der Bau des Embryosackes vor der Befruchtung merkwürdigerweise fast überall derselbe. Eine bemerkenswerte Ausnahme bildet die Gattung *Peperomia*²⁾, deren fertiger Embryosack aus einem 16kernigen Stadium hervorgeht und außer dem Ei nur eine Synergide, einzelne, die Antipoden vertretende, peripherische Zellen und einen durch die Fusion mehrerer Kerne gebildeten Zentralkern enthält³⁾. Die systematische Bedeutung dieser Abweichungen wird indessen geschwächt durch den Umstand, daß die Embryosäcke anderer Piperaceengattungen mit dem gewöhnlichen angiospermen Typus übereinstimmen.

In einer weit durchgreifenderen Weise weicht dagegen die Gattung *Casuarina* im Baue ihres Embryosackes von diesem Typus ab. Durch Treub's eingehende und genaue Untersuchung der weiblichen Blüte von *Casuarina*⁴⁾ wissen wir, daß der fertile Embryosack dieser Gattung (es gibt ja außer diesem eine Menge sterile Embryosäcke) einen aus zwei mit Zellwänden versehenen Zellen gebildeten Eiapparat und eine Menge im Wandplasma verteilte, den Anfang des Endosperms darstellende Kerne enthält; daß aber Zentralkern und Antipoden, diese für den angiospermen Embryosack so charakteristischen Gebilde, bei dieser Gattung nicht vorhanden sind. Meines Erachtens erinnert daher der Embryosack bei *Casuarina* zurzeit der

1) Von einem Vortrag des Verfassers über denselben Gegenstand findet sich ein kurzer Bericht in Comptes rendus du Congrès des naturalistes et médecins du Nord, Helsingfors 1903 (VII, pag. 4).

2) Vgl. die einschlägigen Arbeiten von Campbell in Ber. deutsch. bot. Ges. 1899 und Ann. of Bot. 1901, sowie von Johnson in Bot. Gaz. 1900 und 1902.

3) Nach Schnegg (Flora Bd. 90, 1902, pag. 204) treten auch bei *Gunnera Hamiltonii* überzählige Kernteilungen im Embryosack auf und mehrere Kerne verschmelzen zum Zentralkern. Die Sache scheint eine eingehendere Untersuchung zu verdienen.

4) Treub, Sur les Casuarinées et leur place dans le système naturel. Ann. jard. Buitenzorg, 10, 1891.

Befruchtung fast mehr an denjenigen von *Gnetum*, wie dieser von Lotsy¹⁾ beschrieben wurde, als an den Typus der Angiospermen.

Treub machte aus *Casuarina* eine Unterabteilung der Angiospermen, welche er *Chalazogamae* nannte, indem er die bei *Casuarina* zum erstenmal beobachtete Chalazogamie als Hauptmerkmal dieser Unterabteilung hervorhob. Der Wert der Chalazogamie als systematisches Merkmal hat sich seit der Zeit erheblich reduziert, weil nicht nur bei einigen Amentiferengattungen, sondern sogar bei einer Rosacee ein ähnliches Verhalten des Pollenschlauches konstatiert worden ist. Es bleiben aber auch, wenn man von der Chalazogamie absieht, hinlänglich wichtige Unterschiede zwischen den Casuarineen und den übrigen Angiospermen zurück, um dieser Gattung eine Sonderstellung zu sichern. Erstens nämlich der schon hervorgehobene erheblich abweichende Bau des Embryosackes vor der Befruchtung, dann aber der große Umfang des Archespors — Treub schätzt die Anzahl der ungeteilten Archesporzellen bei *C. suberosa* auf mehr als 300 (a. a. O. pag. 173) — und endlich die Entwicklung mehrerer steriler Embryosäcke, die übrigens auch nicht mit dem angiospermen Typus übereinstimmen.

Diese interessante Gattung verdient gewiß noch weiter und nach mehreren Seiten hin studiert zu werden. Der Beitrag zur Kenntnis derselben, der hier geliefert wird, bezieht sich nur auf eine einzige Entwicklungsphase, nämlich die Tetradenteilung im Nucellus. Diese Phase ist zwar nicht von Treub vernachlässigt worden, aber zu einer Zeit, wo die cytologischen Methoden noch wenig entwickelt waren, konnte das Ergebnis einer solchen Untersuchung nur ziemlich unvollkommen sein.

Treub hat (a. a. O. pag. 166) die Entstehung der Embryosäcke von *C. suberosa* mit folgenden Worten beschrieben:

„Le tissu sporogène se présente sous forme d'un cylindre assez épais occupant le centre du nucelle. Les cellules du tissu sporogène, assez bien délimité d'ailleurs, se distinguent déjà maintenant des cellules enveloppantes par de plus grandes dimensions. Ce caractère s'accroît de plus en plus. Enfin, dans les nucelles un peu plus âgés les cellules du tissu sporogène sont beaucoup plus grandes que les éléments des couches enveloppantes. Les cellules qui touchent au tissu sporogène — ‚cellules de bordure‘ (les ‚Tapetenzellen‘) —

1) Lotsy, Contributions to the life-history of the Genus *Gnetum*. Ann. jard. bot. Buitenzorg, 16 (2. sér.: 1), 1899.

sont généralement aplaties. . . . Peu de temps après . . . le tissu sporogène prend un aspect différent. La plupart des grandes cellules qui jusque là composaient le tissu sporogène, se divisent, rapidement à ce qu'il paraît, par quelques cloisons transversales. Ces cloisons sont un peu épaisses et elles ont un aspect luisant; bref, elles ressemblent beaucoup aux cloisons qui se forment dans les cellules-mères de sac embryonnaire chez les autres Angiospermes. Il ne saurait être douteux, d'ailleurs, que les grandes cellules du tissu sporogène des *Casuarina* sont équivalentes aux cellules-mères de sac embryonnaire des autres Angiospermes, du moins en principe. Il s'agit d'ajouter cette restriction, parce que la majeure partie de ces grandes cellules ne produit pas même des macrospores stériles."

Er beschreibt dann weiter, wie nach jenen Teilungen eine ziemlich große Anzahl der Tochterzellen sich zu Embryosäcken entwickeln, unter denen nur einer funktionsfähig wird, während die übrigen zwar wachsen, aber steril bleiben. Eine Verschiedenheit den übrigen sowohl Angiospermen als Gymnospermen gegenüber, welche er besonders hervorhebt, zeigt sich darin, daß die Schwesterzellen der Embryosäcke nicht von den heranwachsenden Embryosäcken verdrängt und zerstört werden, sondern vorläufig erhalten bleiben.

Noch eine Stelle in dieser Arbeit möchte ich hier anführen, wo der Verf. jene Querteilungen der großen Zellen im Archespor von *Casuarina* mit den Querteilungen der Embryosackmutterzellen der Angiospermen vergleicht und von dieser Teilungsart sagt (pag. 216): „Ce mode de cloisonnement, qui a remplacé, il y a bien longtemps déjà, la division en tétrades.“ Er scheint also schon damals der Ansicht gewesen zu sein, daß die in der Embryosackmutterzelle der Phanerogamen stattfindenden Teilungsvorgänge sich aus einer Tetradenteilung entwickelt haben und also gewissermassen mit derselben homolog sind.

Gegen Treubs Auffassung von den im Zitate beschriebenen Querteilungen im Archespor, daß nämlich dieselben die Teilungen von Embryosackmutterzellen darstellen, können wohl keine ernste Einwände erhoben werden, weil ja gerade an jenem Entwicklungsstadium der Samenanlage solche Teilungen zu erwarten sind. Aber ein strikter Beweis dieser Ansicht ist kaum durch seine Beschreibung, welche nur die Zellwände ins Auge faßt, geliefert worden. Hierüber kann wohl nur eine Untersuchung der Kernteilungsvorgänge entscheiden. Aus diesen Erwägungen erwuchs mir der Wunsch, jenes Entwicklungsstadium von *Casuarina* einer cytologischen Untersuchung zu unterziehen.

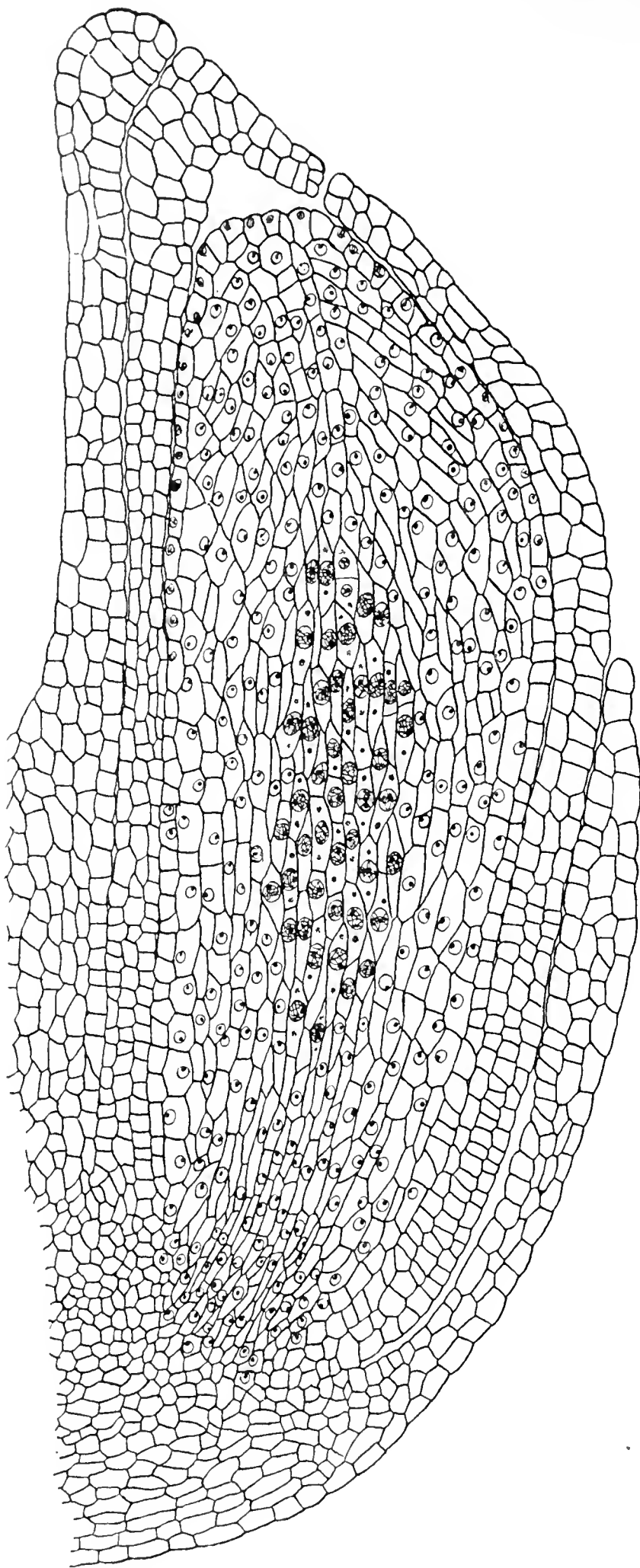
Zweimal erbot sich mir die Gelegenheit *Casuarinablüten* in den gewünschten Entwicklungsstadien zu präparieren. In El Biár in der Umgegend von Alger fand ich Mitte Januar 1901 einige Casuarinen gepflanzt, unter denen sich ein Baum mit zahlreichen Zapfen in verschiedenen Altersstadien befand. Diese Bäume gehörten gewiss einer Art mit wenigstens zweijähriger Samenreife, denn die jüngsten Inflorescenzen trugen noch Narben und enthielten kaum mehr als die ersten Anfänge von Samenanlagen; andere Zapfen von der Grösse einer kleinen Haselnuss enthielten gerade die gewünschten Entwicklungsstadien der Samenanlagen, während die ältesten fast walnuss-großen Zapfen zwar noch grün und geschlossen waren, aber in allen Fächern reife Früchte enthielten, aus denen ich später Keimlinge gezogen habe. Das zweite Mal war in der Villa Nazionale in Neapel, wo ich Mitte März desselben Jahres an einigen *Casuarinabäumen* Zapfen mit späteren Entwicklungsstadien (von den Teilungen der Embryosackmutterzellen bis zur Embryobildung hinauf) sammeln konnte. Diese Bäume, denen diejenigen von El Biár an Habitus und Zapfenform sehr ähnlich waren, gehörten nach einer Bestimmung, die ich dem Entgegenkommen Herrn Prof. Dr. F. Delpinos verdanke, der Art *quadrivalvis* Labill., und ich vermute, daß der Baum von El Biár auch derselben oder einer nahestehenden Art gehört.

Die aus den Fächern des Zapfens vorsichtig herauspräparierten Fruchtknoten wurden in Hofs Chrom-Osmium-Essiggemisch fixiert.

Ich werde zum Ausgangspunkt das in der Textfigur dargestellte Entwicklungsstadium wählen, welches ohne Zweifel demjenigen Stadium von *C. suberosa* entspricht, das Treub an der oben zitierten Stelle (a. a. O. pag. 166) beschrieben und an pl. XVII fig. 3 abgebildet hat.

Der Nucellus scheint bei unserer Form größer zu sein als bei *C. suberosa* und ist nach oben zu etwas verbreitert. Das Archespor ist nicht in entsprechendem Grade größer als bei jener Art; die umgebende sterile Gewebeschicht ist nämlich recht dick, besonders nach oben. Die Zellen des Archespors sind an ihren großen Kernen leicht zu erkennen. Eine scharfe Grenzlinie zwischen Archespor und sterilem Gewebe ist indessen nicht vorhanden. Das Archespor ist im Gegenteil, wie die Figur zeigt, ziemlich undeutlich begrenzt, auch gibt es keine Zellschicht, die als Tapetenschicht besonders differenziert ist.

Andere Samenanlagen des El Biärer Baumes zeigen verschiedene Teilungsstadien der Zellen des Archespors.



Längsschnitt einer jungen Samenanlage der *Casuarina* von El Biár. In der Mitte des Nucellus das Archespor, dessen Zellen, die Embryosackmutterzellen, an ihren grossen Kernen zu erkennen sind.

Die jüngsten der in Neapel präparierten Samenanlagen von *C. quadrivalvis* befinden sich in einem vorgerückteren Entwicklungsstadium. In dem erheblich zugewachsenen Nucellus bildet hier das Archespor einen zentralen Strang von verlängerten dünnen und ziemlich kleinkernigen Zellen. Die Querteilungen der Archesporzellen sind hier im allgemeinen abgeschlossen und die Embryosäcke angelegt, aber noch nicht differenziert. Hie und da konnte ich jedoch auch in diesen Samenanlagen Archesporzellen antreffen, die noch in Teilung begriffen waren.

Ich werde jetzt die Teilungsvorgänge im Archespor beschreiben und fange mit dem in der Textfigur abgebildeten Stadium an. Die grossen Kerne der Archesporzellen enthalten einen grossen Nucleolus und einen dünnen, gleichdicken Chromatinfaden, der oft zu einem Knäuel zusammengeballt ist und also ein Synapsisstadium darstellt (Taf. VIII Fig. 1), aber in anderen Fällen sowohl an der Kernwand

als im Kernraume kreuz und quer läuft (Fig. 2). Das letztere Verhältnis erinnert sehr an diejenige Phase der Kernteilung, die Murbeck in den Pollen- und Embryosackmutterzellen von *Ruppia* beschrieben und als ein Dolichonemastadium bezeichnet hat.¹⁾ Er konstatiert, daß die Synapsis dem Dolichonema vorausgeht.

Spätere Stadien dieser Kerne zeigen den Chromatinfaden in dickere kurze Stücke zerfallen, welche noch durch dünne Fäden verbunden sein können (Fig. 3). Die Phase, in welcher endlich die Chromosomen fertiggebildet sind, ist in Figg. 4 und 5 dargestellt. Es scheint mir unzweifelhaft, daß diese Phase die sogenannte Diakinese ist, d. h. diejenige Prophase einer heterotypischen Kernteilung, in welcher die eben ausgebildeten Chromosomen noch an der Kernwand zerstreut liegen. Charakteristisch für dieselbe ist im allgemeinen, daß die Chromosomen aus zwei Stäbchen zusammengesetzt sind, welche selbst der Länge nach halbiert erscheinen können. Offenbar sind die Chromosomen in den abgebildeten Kernen zusammengesetzt, einige erscheinen sogar deutlich vierdoppelt und erinnern an die „Vierergruppen“, welche besonders bei der Diakinese in Sporenmutterzellen von Pteridophyten beobachtet worden sind.²⁾

Die Kernspindeln, welche die Kerne der Archesporzellen bilden, sind anfangs sehr schmal und ihre Fasern bilden an den Polen sehr spitze Winkel (Figg. 6, 7, 8). Dies kommt von der geringen Chromosomenzahl, denn diese Zahl ist wie mir scheint nicht höher als 12. Im Diasterstadium erscheint die Spindel breiter, und die Polwinkel sind dann natürlich größer (Fig. 9). Nach dieser Kernteilung wird zwischen den Tochterkernen eine Querwand gebildet (Fig. 10).

Der zweite Kernteilungsschritt zeigt Kernspindeln von ungefähr derselben Form wie die des ersten, nur sind sie ein bißchen kleiner. Auch hier versuchte ich die Chromosomen zu zählen; sie sind wenigstens 8 und sicher nicht mehr als 12, aber die richtige Zahl war bei der geringen Größe dieser Spindeln nicht sicher zu ermitteln.

Bei dieser Teilung liegen die Kernspindeln meist in der Längsrichtung der Archesporzellen, aber Ausnahmen kommen auch vor, in welchen die Spindeln schief gestellt sind. Die nach dieser Teilung

1) Murbeck, Über die Embryologie von *Ruppia rostellata* Koch. K. Svenska Vet.-Akad. Handl. Bd. 36, Stockholm 1902, pag. 6 Taf. I Fig. 8, Taf. II Fig. 39.

2) Vgl. Osterhout, Über die Entstehung der karyokinetischen Spindel bei *Equisetum*. Jahrb. f. wiss. Bot., 30, 1897. — Calkins, Chromatin-reduction and tetrad-formation in Pteridophytes. Bull. Torrey bot. Club, 24, 1897.

gebildeten Zellwände sind demgemäfs meist quergestellt, zuweilen aber schräg.

Die Kernspindeln, die ich in den Zellen des peripherischen Nucellargewebes angetroffen habe (Figg. 14, 15), sind im Monasterstadium kürzer und breiter und ihre Spindelfasern bilden an den Polen stumpfere Winkel als bei den Kernteilungen im Archespor. Die Chromosomenzahl ist in diesen vegetativen Kernen erheblich gröfser als in jenen. Eine Zählung derselben auszuführen zeigte sich nicht möglich. Jedoch scheint es mir berechtigt zu sein aus dem Angeführten zu folgern, dafs die Kernteilungen in den Archesporzellen mit einer reduzierten Chromosomenzahl ausgeführt werden.

In meinem Untersuchungsmateriale fehlen diejenigen Entwicklungsstadien der Samenanlagen, in welchen die Teilungen der Archesporzellen eben abgeschlossen sind. Jedoch gelang es mir in ein paar Fällen vereinzelte Reihen von je vier Zellen aufzufinden, die offenbar durch die Teilungen einer Archesporzelle entstanden waren (Fig. 13). In den älteren in Neapel gesammelten Samenanlagen waren diese Teilungen in der Mehrzahl der Fälle schon längst vorüber und ein ausgiebiges Längenwachstum der Tochterzellen hatte stattgefunden, wodurch die Begrenzung der einzelnen Tetraden vollkommen verwischt worden war. Aber auch in den jüngeren Stadien war das Erkennen dieser Begrenzung mit Schwierigkeiten verknüpft, weil die Form der Archesporzellen wie es aus den Abbildungen hervorgeht eine in hohem Grade wechselnde ist, sodafs die ursprünglichen zuweilen quergestellten Wände der Archesporzellen mit den neugebildeten Wänden zwischen den Tochterzellen verwechselt werden können. Ohne Zweifel liegt hierin die Ursache, dafs Treub (a. a. O. pl. XVII fig. 4) eine so wechselnde Anzahl von Tochterzellen der einzelnen Archesporzellen abgebildet hat. Ich bin überzeugt, dafs hier wie bei anderen Phanerogamen jede Embryosackmutterzelle nicht mehr als vier Tochterzellen erzeugt.

Aus dem oben Mitgeteilten mögen folgende Punkte als Hauptergebnisse der Untersuchung hervorgehoben werden:

Die Zellen des Archespors (Embryosackmutterzellen) werden durch zwei successive Teilungen in vier Tochterzellen geteilt.

Die Kerne der Archesporzellen sind gröfser als diejenigen der vegetativen Zellen.

Als Prophasen der ersten Kernteilung treten Synapsis, Doliclonema und Diakinese auf, welche Phasen für heterotypische Kernteilungen charakteristisch sind.

Die Chromosomenzahl dieser Kernteilungen ist reduziert.

Diese cytologischen Befunde erweisen, daß die hier besprochenen Teilungen in der Samenanlage von *Casuarina* Tetradenteilungen sind.

Es erübrigt noch gewisse eigentümliche Gebilde zu erwähnen, die in den Archesporzellen der untersuchten Casuarinen vor und während der Tetradenteilung regelmäßig auftreten. Ich meine die beiden dunklen gerundeten Körper, die in den an der Tafel abgebildeten Embryosackmutterzellen oberhalb und unterhalb des Kernes zu sehen sind. Schon in einem früheren Entwicklungsstadium als das durch die Textfigur dargestellte enthalten alle Zellen, die durch die Größe ihrer Kerne sowie durch die Struktur ihrer chromatischen Substanz als Embryosackmutterzellen zu erkennen sind, diese beiden Körper. Die Körper sind nicht scharf gegen das umgebende Plasma begrenzt. Sie sind nicht homogen, sondern haben entschieden eine Struktur, aber diese erscheint weder ausgeprägt körnig noch deutlich fädig oder netzig; sie dürfte im Grunde dieselbe sein als diejenige des Cytoplasmas, nur weit dichter. Ihre Färbbarkeit ist auch von derjenigen des Plasmas nur durch größere Intensität verschieden.

An den Kern- und Zellteilungen nehmen diese Körper keinen sichtbaren Anteil. Nach der ersten Teilung enthält also jede Tochterzelle einen solchen Körper und dieser behält seine frühere Lage (Figg. 10—12). Auch die zweite Teilung ruft an diesen Körpern keine Veränderung hervor, sodaß in der Tetrade die oberste und die unterste Zelle je einen solchen Körper enthalten, die beiden mittleren aber leer ausgehen (Fig. 13).

Über die Natur und die Funktion dieser Gebilde kann ich nur Vermutungen aussprechen. Daß sie mit Centrosomen nichts gemein haben, geht aus dem eben Mitgeteilten hervor, denn Centrosomen spielen eine bestimmte Rolle in dem Teilungsprozesse. Daß es nicht das Kinoplasma ist, das unter dieser Form auftritt, zeigt sich in der Diakinese. Denn während dieser Phase treten am Kern kalottenförmige Auflagerungen von Kinoplasmafilz auf, aber die dunkleren Plasmakörper bleiben dennoch unverändert (Figg. 4, 5). Sie dürften auch nicht zu vergleichen sein mit den Körnermassen, die ich in den Embryosackmutterzellen von *Larix* an den Spindelpolen beobachtet habe, denn jene Körnermassen scheinen erst während der Teilung und zwar als Umwandlungsprodukte eines Kinoplasmafilzes zu entstehen

und nach der Teilung wieder eine netzig-fädige Struktur annehmen¹⁾.

Es bleibt wohl also nur die Annahme übrig, daß die fraglichen Körper dem Trophoplasma angehören und eine besondere Differenzierung desselben darstellen. Dichtere Ansammlungen von Trophoplasma treten in den Pollenmutterzellen verschiedener Phanerogamen auf, meist in der Gestalt einer sphärischen Zone, welche die Kernspindel in einiger Entfernung umgibt, und auch in der Embryosackmutterzelle kann eine solche dichtere Plasmazone auftreten, wie ich es bei *Cynomorium* gesehen habe²⁾. Zuweilen ist das Trophoplasma in den Pollenmutterzellen auch zu anders gestalteten Massen verdichtet³⁾. Aber in allen diesen Fällen sind jene Trophoplasmamassen nur vorübergehende Bildungen, die nach der Teilung des Kerns wieder verschwinden. In Archesporzellen höherer Pflanzen sind meines Wissens solche Körper, wie die hier in Rede stehenden, bisher nicht beobachtet worden. Dagegen könnte man sie möglicherweise mit den von Němec⁴⁾ in ruhenden vegetativen Zellen von Farnen beobachteten Körpern vergleichen. Aber in den vegetativen Zellen des Nucellus von *Casuarina* kommen jene Plasmakörper nicht vor.

Weil in Bezug auf das Vorkommen dieser Körper eine Verschiedenheit besteht zwischen den Schwesterzellen einer Tetrade, so wäre es von Interesse zu wissen, welche der vier Zellen zu Embryosäcken entwickelt werden sollen, aber das vorhandene Material enthält nicht die zur Beantwortung dieser Frage nötigen Entwicklungsstadien.

Die älteren Samenanlagen, die ich in Neapel präpariert hatte, waren nicht gut fixiert, weil die Fruchtknoten schon zu groß waren, um ein gutes Eindringen der angewandten schwachen Fixierflüssigkeit zu erlauben. Ich habe daher nur konstatieren können, daß die Entwicklung des Embryosackes, die Embryobildung und das Vordringen des Pollenschlauches im großen und ganzen auf dieselbe Weise vor sich gehen, als bei der von Treub untersuchten *C. suberosa*.

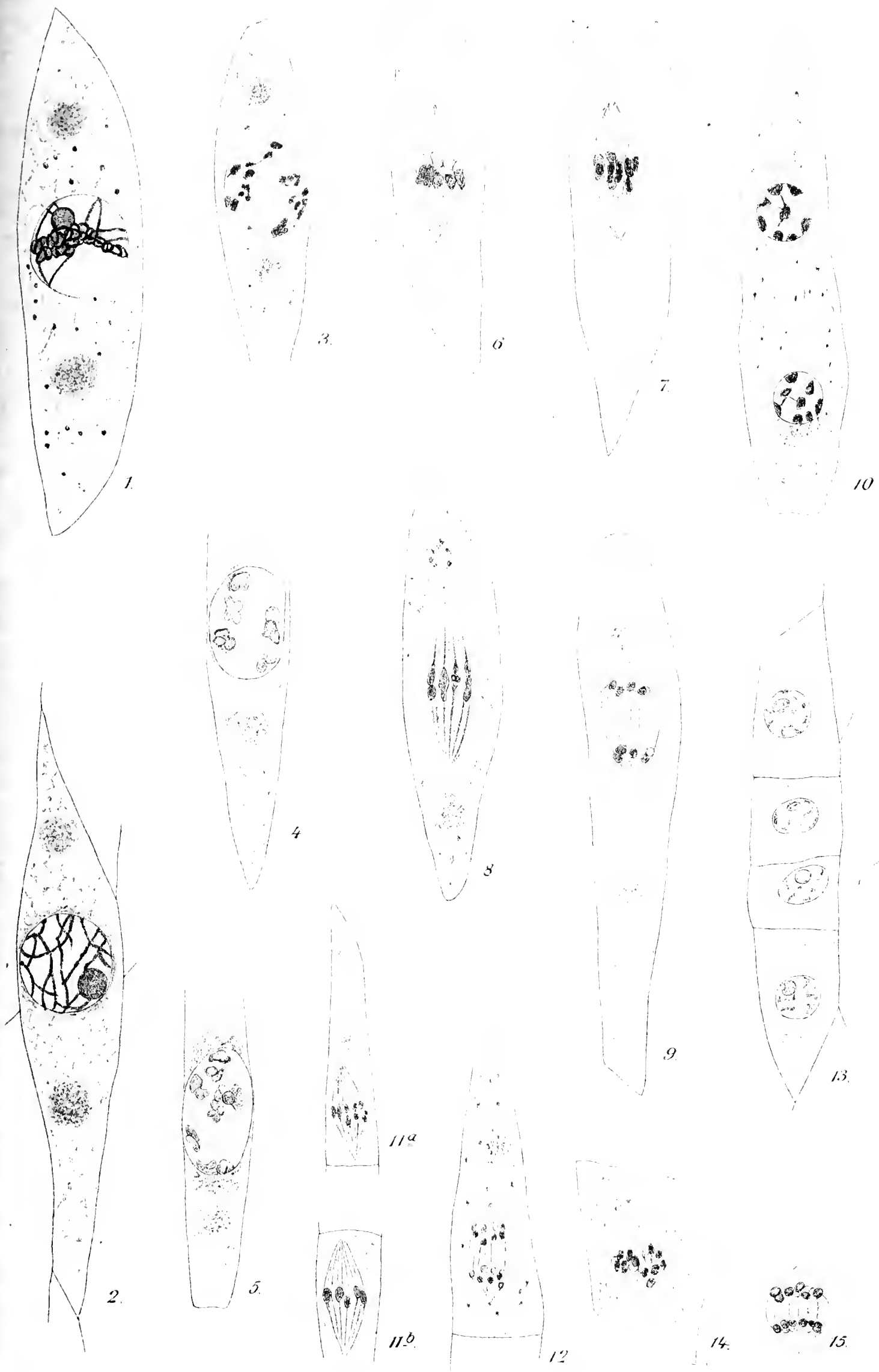
Upsala, 10. April 1903.

1) Juel, Beiträge zur Kenntnis der Tetradenteilung. Jahrb. für wiss. Bot. Bd. 35. 1900, pag. 634, Taf. XV.

2) Juel, Zur Entwicklungsgeschichte des Samens von *Cynomorium*. Beihefte zum bot. Zentralbl., Bd. 13, 1902.

3) Vgl. Mottier, Beiträge zur Kenntnis der Kernteilung in den Pollenmutterzellen einiger Dikotylen und Monokotylen. Jahrb. für wiss. Bot., Bd. 30, Taf. IV, V.

4) Němec, Über centrosomenähnliche Gebilde in vegetativen Zellen der Gefäßpflanzen. Ber. der deutsch. bot. Ges., Bd. 19, 1901, Fig. 9.



LIBRARY
OF THE
UNIVERSITY OF ILLINOI

Erklärung der Tafel VIII.

Die Figuren 3, 6, 7 und 9 beziehen sich auf *Casuarina quadrivalvis*, die übrigen auf die *Casuarina* von El Biár. Bei sämtlichen Bildern Seiberts Iom. Imm. $\frac{1}{12}$ und Ok. III. Vergröss. 1350:1.

Figg. 1—10. Embryosackmutterzellen, erster Teilungsschritt.

Fig. 1. Kern im Synapsisstadium. Ober- und unterhalb desselben die beiden dichteren Plasmakörper.

„ 2. Kern im Dolichonemastadium.

„ 3. Ausbildung der Chromosomen.

Figg. 4 u. 5. Kern in der Diakinese.

„ 6—8. Kernspindeln, Anfang der Metakinese.

Fig. 9. Ende der Metakinese.

„ 10. Schluß der ersten Teilung, Zellplatte gebildet.

„ 11. Zweiter Teilungsschritt; *a* obere, *b* untere Tochterzelle, beide mit Kernspindeln.

„ 12. Obere Tochterzelle mit Kernspindel.

„ 13. Fertiggebildete Tetrade. Die beiden dichteren Plasmamassen liegen in den Endzellen.

„ 14. Zelle mit Kernspindel aus dem peripherischen Gewebe des Nucellus.

„ 15. Kernspindel aus demselben Gewebe.

Die Sporenentwicklung bei *Aphanomyces*.

Von W. Rothert.

Mit 7 Textfiguren.

Schon im Jahre 1860 gab De Bary, der Entdecker der Gattung *Aphanomyces*, eine eingehende und für jene Zeit ganz ausgezeichnete, durch schöne Abbildungen illustrierte Beschreibung der Entwicklung ihrer Zoosporen (I pag. 170—175, Taf. XIX Fig. 1—8). Später scheinen darüber keine weiteren Beobachtungen mehr gemacht worden zu sein; die mir bekannten sonstigen Darstellungen des Vorganges (Strasburger V pag. 59—60, Büsgen II pag. 20—21) fußen ausschließlich auf den Angaben De Barys. Auch ich selber hatte bei meiner Untersuchung der Sporangienentwicklung der *Saprolegnien* die Gattung *Aphanomyces* nicht studieren können und beschränkte mich (IV pag. 329—330) auf eine Wiedergabe der Beobachtungen De Barys, mit einer kleinen, auf mündlichen Angaben und Originalzeichnungen des Meisters beruhenden Ergänzung; es ergab sich, daß die Zoosporenentwicklung bei *Aphanomyces* nach den alten Beobachtungen De Barys, trotz gewisser durch die Sporangienform bedingter Eigentümlichkeiten, in den wesentlichen Punkten vorzüglich mit der

Zoosporenentwicklung bei den übrigen *Saprolegnieen*, wie sie nach mancherlei Irrungen erst 25 Jahre später klargelegt wurde, übereinstimmt.

Später kam mir einmal schönes Material von einem *Aphanomyces* in die Hände (die Spezies konnte nicht bestimmt werden, da keine Sexualorgane gebildet wurden), an welchem ich die Sporenentwicklung sehr gut verfolgen konnte. Die Ergebnisse meiner Beobachtungen stehen mit De Barys Angaben ganz im Einklang, ergänzen dieselben aber in mancher Hinsicht.

Die beigegeführten Abbildungen sind während resp. gleich nach der Beobachtung aus freier Hand (ohne Zeichenapparat) angefertigte Skizzen; bezüglich der Vergrößerung sei bemerkt, daß sie bei Seiberts Objektiv VII (Wasserimmersion) gezeichnet wurden, nur Fig. VII bei Objektiv V.

Der Pilz trat zufällig in einem Wassergefäß auf einer organischen Partikel unbekannter Natur auf und wurde auf Fliegen resp. Fliegenbeinen weiterkultiviert, auf denen er üppig wuchs und massenhaft Sporangien bildete.

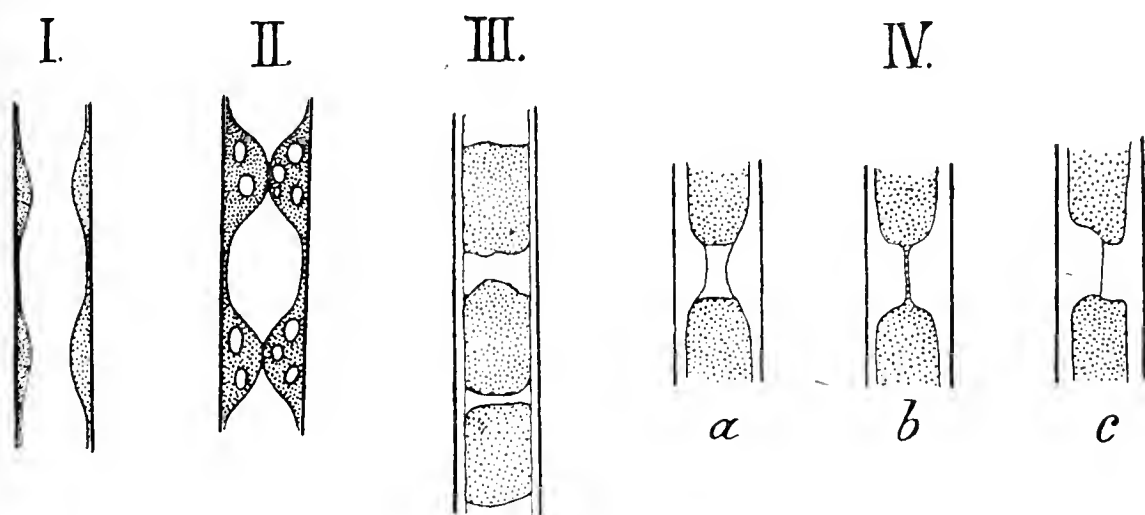
Die Sporangien unterscheiden sich anfänglich in nichts von den gewöhnlichen Hyphen. Sie sind lineal, gewöhnlich leicht wellig hin- und hergebogen, in ihrem apikalen Teil unbedeutend verschmälert. Der Durchmesser schwankt nur in unbedeutenden Grenzen, in einem konkreten Fall wurde er zu 8 μ bestimmt. Die Spitze ist abgerundet, ein besonderer verschmälert „Fortsatz“, wie bei fast allen anderen *Saprolegniaceen*, fehlt. Wahrscheinlich kann jede beliebige Hyphe zu einem Sporangium werden.

Während bei den anderen *Saprolegniaceen* die Sporangien schon in jungen Entwicklungsstadien durch ihren Plasmareichtum und durch die sie vom Tragfaden abgrenzende Querwand leicht erkennbar sind, lassen hier diese Merkmale im Stiche. Der Plasmawandbeleg der Sporangien ist dünn, keineswegs dicker als in den vegetativen Hyphen; das Plasma ist sehr feinkörnig und schwach lichtbrechend, sodaß seine Kontouren undeutlich, wie verwaschen sind. Was die Querwand anbetrifft, so ist dieselbe in dem Falle zu sehen, wenn sie sich in gewisser Entfernung vom Substrat befindet, wenn also das Sporangium einem mehr oder weniger langen Tragfaden aufsitzt, was nicht selten der Fall ist. Häufig aber reicht das Sporangium bis an die Oberfläche des Substrates oder erstreckt sich selbst tief in dieses hinein. So liefs sich ein Sporangium, welches bereits fertig gebildete Sporen enthielt, bis dicht an die Oberfläche des Fliegenbeins verfolgen, ohne ein Ende

zu nehmen; nachdem dann die Entleerung begonnen hatte und die im freien Teil des Sporangiums befindlichen (etwas über 30) Sporen sich in Bewegung gesetzt hatten, sah ich noch zahlreiche Sporen (mindestens 20) aus dem im Substrat verborgenen Basalteil desselben hervortreten.

Wo die Querwand sichtbar ist, ist sie relativ dick (deutlich dicker als die sehr zarte Seitenwand) und etwas glänzend; so weit ich gesehen habe, ist sie auch in jungen Sporangien stets mehr oder weniger in das Sporangium hineingewölbt. Letzteres steht im Gegensatz zu dem normalen Verhalten der übrigen *Saprolegniaceen* (IV pag. 301) und lehrt, daß der Turgor des Sporangiums nicht, wie sonst gewöhnlich, größer, sondern vielmehr kleiner ist als derjenige des Tragfadens.

In den jüngsten zur Beobachtung gelangten Entwicklungsstadien waren die Sporenanlagen bereits als ringförmige Verdickungen des Protoplasma wandbeleges erkennbar (Fig. I im optischen Längsschnitt).



Die Ringwülste sind anfänglich flach und keilen sich sehr allmählich in den dünnen Wandbeleg der dazwischenliegenden Partien aus. Bei der schon erwähnten Durchsichtigkeit und schwachen Lichtbrechung des Protoplasmas sind die Sporenanlagen in diesem Stadium sehr wenig auffallend und es erfordert Aufmerksamkeit, um sie zu bemerken.

Darauf tritt in jeder Sporenanlage eine Anzahl verschieden grosser, scharf contourierter Vakuolen auf; infolgedessen schwellen die Ringwülste in radialer Richtung bis zur Berührung (Fig. II), eventuell sogar, wie es scheint, bis zu teilweiser Verschmelzung an, so daß der Saft Raum des Sporangiums in eine Anzahl Teilstücke zerfällt. Dabei wird das Protoplasma der Sporenanlagen lichtbrechend und nimmt scharfe Kontouren an; das ganze Sporangium erhält ein charakteristisches, schaumiges Aussehen. Dieses Stadium, mit welchem

De Bary seine Beschreibung der Sporenentwicklung zu beginnen scheint, entspricht demjenigen, welches ich für *Saprolegnia* auf pag. 310 meiner früheren Arbeit (IV) beschrieben habe; auch dort wurden die Sporenanlagen glänzender und erhielten eine scharfe, glatte Kontour, „allem Anschein nach wird jetzt an den freien Seiten der Sporenanlagen eine dichtere Plasmahaut gebildet, ein Zeichen der bevorstehenden Individualisierung“. Während aber dort der Vorgang mit einer Kontraktion der Sporenanlagen verbunden war, finden wir bei *Aphanomyces* umgekehrt ein Anschwellen derselben in radialer Richtung (ob dieses übrigens nicht auch hier von einer Kontraktion in der Längsrichtung begleitet ist, habe ich leider nicht beachtet); auch wurde bei *Saprolegnia* Vakuolenbildung in diesem Stadium nicht beobachtet. Gemeinsam bleibt gegenüber diesen Differenzen eine Änderung im Protoplasma, welche sich in gesteigerter Lichtbrechung und in der Annahme scharfer Kontouren äußert.

Bald folgt nun das Stadium, welches ich (IV, pag. 311) als dasjenige der Trennung oder der Quellung der Sporen bezeichnet habe. Das Plasma der Sporenanlagen wird plötzlich blafs, gleichmäfsig feinkörnig und es treten in demselben die von Büsgen und mir beschriebenen wechselnden Vakuolen auf. Die ringwulstförmige Sporenanlage verschmilzt jetzt zu einem zylindrischen Ganzen — der Spore (Fig. III) — und quillt gleichzeitig nicht unbedeutend in der Längsrichtung auf; infolgedessen nähern sich die Sporen einander erheblich, manchmal bis zur Berührung, alsbald aber beginnen sie sich wieder zu kontrahieren und entfernen sich voneinander.

Während dieser Vorgänge tritt der ganze Inhalt des Sporangiums — sowohl die Sporen wie der dünne Wandbeleg zwischen ihnen — etwas von der Seitenwand zurück (Fig. III) und verschiebt sich meist zugleich etwas nach rückwärts; die vorderste Spore rückt von der Endwand des Sporangiums eine oft nicht unbedeutende Strecke zurück. Es macht den Eindruck, als ob eine aufquellende wandständige, am Scheitel des Sporangiums besonders mächtige Schicht den protoplasmatischen Inhalt zurückdränge.

Der Protoplasmawandbeleg zwischen den Sporenanlagen fährt fort sich schnell von der Membran zurückzuziehen und nach der Axe hin zu kontrahieren, bis er zu einem axilen Strang zusammengeflossen ist (Fig. IVa, b); dieser, anfänglich relativ dick, wird schnell dünner, indem der größte Teil seines Plasmas in die Sporen eingezogen wird (Fig. IVc); durch die Kontraktion der letzteren wird er zu einem haarfeinen, oft kaum unterscheidbaren Faden ausgezogen. Ob ein Durch-

reißen dieses Fadens vorkommt, wie es De Bary angibt, ist mir zweifelhaft.

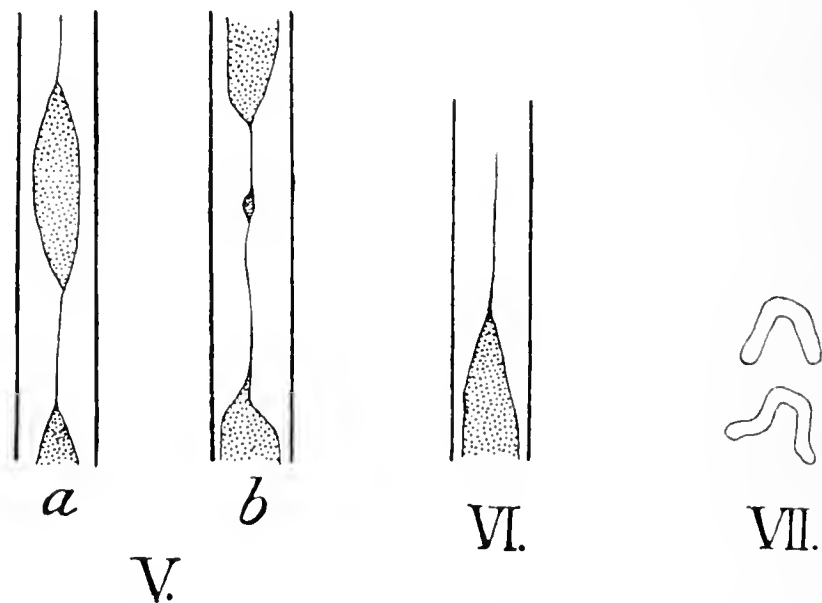
Damit ist die Isolierung der Sporenanlagen und ihre Umwandlung in Sporen vollendet. Der Vorgang erfolgt hier etwas anders als bei den übrigen *Saprolegniaceen*, denn während dort soweit beobachtet der Wandbeleg zwischen den Sporenanlagen zerreißt und in die Sporen eingezogen wird, erfolgt hier nur ein Zusammenziehen desselben zu einem axilen, die Sporen verbindenden Faden. Übrigens bleiben auch bei *Achlya* die Sporen durch feine Plasmafäden miteinander verbunden, was sich freilich erst bei der Entleerung zeigt (IV, pag. 326); die Herkunft der Fäden ließe sich dort nicht verfolgen und dürfte wohl eine andere sein als bei *Aphanomyces*. — Im übrigen entsprechen die wesentlichen Vorgänge dieses Stadiums bei *Aphanomyces* (Quellung der Sporen, eventuell bis zu gegenseitiger Berührung, und darauffolgende Kontraktion, Veränderung des Aussehens ihres Protoplasmas und Auftreten der wechselnden Vakuolen) vollkommen den Vorgängen bei den anderen *Saprolegniaceen*.

Ansammlungen schwärmender Bakterien oder Zoosporen um das Sporangium im Trennungsstadium (cf. IV pag. 313—315) wurden hingegen bei *Aphanomyces* nicht beobachtet. Auch ist eine Volumenverminderung des Sporangiums in diesem Stadium zweifelhaft und jedenfalls nur gering; einmal beobachtete ich eine Verkürzung um ca. 3 Mikrometerteilstriche an einem Sporangium, welches weit über 400 Teilstriche lang war; eine meßbare Verminderung des Querdurchmessers konnte nicht konstatiert werden. Alles dies erklärt sich durch die schon hervorgehobene Tatsache, daß der Turgor des Sporangiums bei *Aphanomyces* relativ gering, seine Membran also nur wenig gedehnt ist; daher kann auch die Menge des Zellsaftes, welche nach Aufhebung des Turgors hinausfiltriert, nur unbedeutend sein.

Es wurde bereits gesagt, daß die Sporen nach ihrer Quellung sich zunächst ziemlich schnell wieder verkürzen. Sie behalten darauf eine zeitlang amöboide Gestalt. Eine Ausstossung von Plasmaklumpchen (cf. IV pag. 321) findet nicht statt.

Ohne daß weitere Veränderungen stattfänden, beginnt wenige Minuten nach der Trennung der Sporen die Entleerung des Sporangiums. Die vorderste Spore schiebt sich vorwärts, stemmt sich einen Augenblick an die Scheitelwand und dringt dann durch eine anscheinend recht enge Öffnung in derselben hinaus. Die anderen Sporen folgen; die Entleerung erfolgt mäfsig schnell, gegen den Schluß des Vorganges immer langsamer; es kann vorkommen, daß die letzten

1—2 Sporen überhaupt nicht hinausgelangen, sondern in dem Sporangium nahe seinem Vorderende verbleiben. — In dem Maße wie die Sporen in den vorderen sich verschmälernden Teil des Sporangiums gelangen, werden sie allmählich länger und schmaler; dabei scheinen sie nie die Membran des Sporangiums zu berühren, sondern stets durch einen gewissen Zwischenraum von ihr getrennt zu bleiben. Die Abstände zwischen den Sporen vergrößern sich während der Vorwärtsbewegung, mitunter sehr erheblich. Da die Sporen durch einen Plasmafaden mit einander verbunden und folglich bei dem erwähnten Auseinanderweichen einem Längszug ausgesetzt sind, so nehmen sie unregelmäßig-spindelförmige Gestalt an (Fig. Va); manchmal sieht man sogar ein Plasmaklumpchen von dem Ende einer Spore sich ablösen und mit ihr durch einen Faden verbunden bleiben (Fig. Vb).



Auch die verbindenden Plasmafäden werden infolge der Dehnung natürlich noch dünner als sie waren, oft in solchem Grade, daß sie nicht direkt sichtbar sind. Ob aber die Verbindungsfäden jemals durchrissen werden, ist mir zweifelhaft. Oft sah es zwar so aus als ob ein verbindender Faden fehle, namentlich wenn zwei Sporen durch einen sehr weiten Zwischenraum getrennt waren; wenn dann aber die zweite dieser Sporen ins Gesichtsfeld rückte, war stets aus der spindelförmig vorgezogenen Form ihres Vorderendes die Anwesenheit eines ziehenden Fadens zu erschließen¹⁾; manchmal war am Vorderende ein Stück des straff gespannten, nach vorn sich allmählich verlieren-

1) In Anbetracht des Abrundungsbestrebens des Protoplasmas könnte eine spindelförmig oder gar fädig (wie in Fig. VI) vorgezogene Spitze ohne einen ziehenden Plasmafaden nicht bestehen; besonders unmöglich wäre das aber am Vorderende einer in passiver Bewegung befindlichen Spore. — Andererseits wissen wir, u. a. aus den Untersuchungen von Townsend (VII pag. 487), daß es tatsächlich Plasmafäden gibt, die nicht direkt sichtbar sind und deren Existenz nur durch künstliche Mittel nachgewiesen werden kann.

den Fadens direkt zu sehen (Fig. VI, in der Reproduktion dieser Figur bricht der Faden vorn viel zu plötzlich ab).

Die beschriebenen Erscheinungen gestatten uns eine Vorstellung über die Ursache der Entleerung zu bilden. Vor allem ist klar, daß die Entleerung der Sporen eine durchaus passive ist (sie kann auch schon deshalb nicht anders sein, weil die Sporen entschieden geißellos sind); die Sporen werden offenbar durch eine quellende Substanz herausgepresst. Es kann dies aber nicht, wie De Bary (I pag. 174) annimmt, eine die einzelnen Sporen umgebende Gallerthülle sein; vielmehr muß es eine wandständige Schicht quellbarer Substanz sein, welche einen seitlichen Druck auf die Sporen ausübt.¹⁾ Durch die Quellung der scheitelständigen Schicht dieser Substanz wird zunächst die vorderste Spore vom Scheitel zurückgedrängt, durch ihren steigenden Quellungsdruck wird sodann die Wand des Sporangiums am Scheitel gesprengt, und nun werden durch den seitlichen Druck der quellenden Substanz die Sporen nach vorn getrieben. Natürlich wird die herauspressende Wirkung dieses Druckes um so geringer werden, je mehr die Entleerung fortschreitet; dies wird aber grofsenteils dadurch kompensiert, daß alle Sporen miteinander durch Plasmafäden verbunden sind: dank diesem Umstande werden die hinteren Sporen durch die Bewegung der vorderen mit herausgezogen. So erklärt sich die zunehmende Entfernung der sich entleerenden Sporen von einander, sowie der Umstand, daß die letzten Sporen zuweilen nicht hinausgelangen, sondern in der Nähe der Mündung des Sporangiums stecken bleiben. — Ganz ebenso muß es sich bei *Achlya* verhalten, wo die Sachlage zum Teil sogar noch klarer ist (vgl. meine Beschreibung IV pag. 326).

1) Es liegen keine Anhaltspunkte vor um zu entscheiden, ob diese wandständige quellbare Substanz eine innere Schicht der Membran oder, wie Strasburger (VI pag. 80) will, ein Umwandlungsprodukt der Hautschicht des Protoplasmas ist. Für die letztere Ansicht könnte man ins Treffen führen, daß bei *Aphanomyces* das Auftreten der quellbaren Schicht mit dem Höhepunkt der Sporenentwicklung, nämlich mit der Umwandlung der Sporenanlagen in Sporen zusammenfällt; bei *Achlya* trifft das indessen nicht mehr zu, hier tritt die quellbare Schicht erst in einem beträchtlich späteren Stadium auf (IV pag. 326). — Strasburger (l. c.) ist geneigt, auch bei *Saprolegnia* die Umwandlung der Hautschicht in eine quellbare Substanz oder doch deren Auflösung anzunehmen. Dem muß ich widersprechen, denn hier liegt weder für die eine noch für die andere Annahme der geringste Grund vor; speziell zeigt das Verhalten der Sporen vor und während der Entleerung, daß hier eine wandständige quellbare Substanz wie bei *Achlya* und *Aphanomyces* unmöglich vorhanden sein kann.

Aus dem Sporangium gelangen die Sporen in Form relativ langer gekrümmter Würstchen (Fig. VII) hinaus; in dieser Gestalt ordnen sie sich zu dem bekannten hohlkugeligen Köpfchen, runden sich hier aber alsbald ab und encystieren sich. Nur einzelne, stark verspätete Sporen gelangen vielleicht zuweilen nicht in das Köpfchen, sondern bleiben in dessen Hohlraum liegen.

Die Frage, weshalb sich die austretenden Sporen zu dem charakteristischen Köpfchen anordnen, ist meines Wissens bisher nur von Hartog (III pag. 216) aufgeworfen worden. Hartog erklärt dies (für *Achlya*) durch eine gegenseitige Anziehung der Sporen, welche er als eine besondere Art von Reizbarkeit betrachtet und Adelphotaxis nennt. Er geht aber dabei von der Annahme aus, daß die austretenden Sporen mit Geißeln versehen und frei beweglich sind. Ich habe nun schon früher hervorgehoben (IV pag. 338), daß für die von Hartog (und früher von Cornu) untersuchten *Achlya*-Arten an der freien Beweglichkeit der austretenden Sporen nach den bestimmten Angaben der genannten Beobachter zwar nicht gezweifelt werden kann, daß dies aber für die von mir untersuchte *Achlya* bestimmt nicht zutrifft; ebenso bestimmt sind bei unserem *Aphanomyces* die austretenden Sporen nicht aktiv beweglich. Folglich kann hier auch die Anordnung zur Hohlkugel nicht durch Hartogs Adelphotaxis erklärt werden. Eine andere Erklärung scheint mir aber, im Prinzip wenigstens, durch die jetzt bekannten Tatsachen gegeben zu sein. Das seitliche Aneinanderhaften der Sporen dürfte durch die sie verbindenden Plasmafäden bedingt sein, und die Anordnung zu einer regelmässigen Hohlkugel durch die Anwesenheit einer aus dem Sporangium ausgetretenen gequollenen Substanz vor dessen Mündung; wenigstens die scheitelständige Partie der quellbaren Substanz muß nämlich bei der Sporenentleerung jedenfalls aus dem Sporangium hinaustreten und dürfte vor dessen Mündung eine Kugel von weicher Gallerte bilden, an deren (vielleicht klebriger) Oberfläche die Sporen sitzen bleiben.

Nach einiger Zeit (in einem konkreten Fall $2\frac{1}{2}$ Stunden nach erfolgter Entleerung des Sporangiums) tritt der plasmatische Inhalt der Sporen aus den Cysten heraus. Es geschieht das im ganzen Köpfchen fast gleichzeitig und zwar findet der Austritt immer nach der Außenseite des Köpfchens statt (nur ausnahmsweise findet man zuweilen eine ausgetretene Zoospore auch im Innern der Hohlkugel, doch dürften solche aus Sporen stammen, die sich dort selbst encystiert hatten). Zu geeigneter Zeit sieht man die entleerten Köpfchen rings

von den frisch ausgetretenen Sporen umgeben, welche zunächst ruhig liegen und ihre Geißeln entwickeln; diese scheinen stets nach außen gerichtet zu sein. Darauf beginnen die Zoosporen, welche die charakteristische Bohnenform angenommen haben, schaukelnde Bewegungen auszuführen und enteilen eine nach der andern.

Zum Schluß sei erwähnt, daß auch bei *Aphanomyces* wie bei den anderen *Saprolegniaceen* (IV pag. 294/95) abgeschnittenes Mycel Sporangien zu bilden vermag. Eine am Morgen abgeschnittene Mycel-flocke produzierte im Laufe des Tages sehr zahlreiche Sporangien und fuhr auch noch am Abend fort, wenn auch nur noch spärlich, Sporangien zu bilden. Die in solchem Material entstehenden Sporangien sind meist klein, ca. 10—20sporig; ja ich habe eines gesehen, welches nur 2 Sporen enthielt. Die offenbar aus neu ausgebildeten Seitenzweigen entstehenden Sporangien sind abnorm schmal, dafür sind die in ihnen gebildeten Sporenanlagen entsprechend länger als gewöhnlich, sodaß das Volumen der einzelnen Sporen normal bleibt.

Odessa, im Januar 1903.

Zitierte Literatur.

- I. De Bary, Einige neue *Saprolegnien*. Jahrbücher für wissenschaftl. Botanik Bd. II 1860 pag. 169 ff.
- II. Büsgen, Die Entwicklung der Phycomycetensporangien. 1882. S.-A. aus Jahrbücher für wissenschaftl. Botanik Bd. XIII.
- III. Hartog, M., Recent Researches on the *Saprolegnieae*; a critical Abstract of Rotherts results. Annals of Botany vol. II 1888.
- IV. Rothert, Die Entwicklung der Sporangien bei den *Saprolegnien*. Ein Beitrag zur Kenntnis der freien Zellbildung. Cohns Beiträge zur Biologie der Pflanzen Bd. V Heft 2 1890.
- V. Strasburger, Zellbildung und Zellteilung. 3. Aufl. 1880.
- VI. — Schwärmsporen, Gameten, pflanzliche Spermatozoiden und das Wesen der Befruchtung. Histologische Beiträge Heft IV 1892.
- VII. Townsend, Ch. O., Der Einfluß des Zellkerns auf die Bildung der Zellhaut. Jahrbücher für wissenschaftl. Botanik Bd. XXX 1897.

Berichtigung.

In meiner Abhandlung über den Blattbau der Mangrovepflanzen (Bibliotheca Botanica Heft 56, Stuttgart 1902) habe ich (pag. 77) die Blätter einer Pflanze beschrieben, die von Herrn Hj. Möller in der Nähe von Singapore zwischen Mangrovepflanzen eingesammelt worden war und mir als *Derris uliginosa* Benth. dargebracht wurde.

Da an den betreffenden Pflanzenfragmenten sowohl Blüten als Früchte vermisst wurden und ich keine Gelegenheit hatte, dieselben mit anderen Arten derselben Gattung zu vergleichen, mußte ich die Angabe des Herrn Möller vorläufig gelten lassen. Nachdem mir aber Gelegenheit geboten wurde die Blätter anderer *Derris*-Arten zu untersuchen und es sich hierbei herausstellte, daß die in der Mangroveabhandlung beschriebenen Blätter unmöglich irgendwelcher Art dieser Gattung zugehören könnten, so habe ich nach eingehenden Nachforschungen und Vergleichen feststellen können, daß die betreffenden Blätter einer *Malpighiacee*, und zwar *Tristellateia australasiaca* Rich. zugehören. Weil bei dieser Pflanze in der an der Oberseite des Blattstiels und der Mittelrippe vorhandenen Rinne sehr eigentümliche Trichome auftreten, die bei keiner anderen Pflanze beobachtet wurden und wahrscheinlich als wassersecernierendes Organ funktionieren, so habe ich geglaubt auf diese Fehlbestimmung hinweisen zu sollen.

Bei dieser Gelegenheit erlaube ich mir auch auf eine Namensverwechslung aufmerksam zu machen, die ich mir leider in derselben Arbeit durch irgend ein Versehen habe zuschulden kommen lassen. pag. 53 Z. 19 v. o. liest man nämlich *Ceriops Candolleana*, was indessen *Carapa obovata* Blume III 15 sein soll.

Lund, 17. April 1903.

F. W. C. Areschoug.

Literatur.

Jul. Wiesner, Die Rohstoffe des Pflanzenreiches. (Schluß.) Leipzig, Engelmann. Vollständig Mk. 60.—.

In rascher Folge sind Wiesners Rohstoffe zu Ende geführt worden. Dank der großen Schar vorzüglicher Mitarbeiter — das Titelblatt führt 12 namentlich auf, nämlich Bamberger, Figdor, von Höhnelt, T. F. Hanausek, Krasser, Lasar, Linsbaur, Mikosch, Molisch, Vogl, Wilhelm und Zeisel (alle Österreicher) — sind nur drei Jahre seit dem Erscheinen der ersten Lieferung vergangen. Ich habe dem allgemeinen Urteil über das Werk, das ich bei Gelegenheit der Besprechung früherer Lieferungen ausgesprochen habe, nichts hinzuzusetzen. Das Buch ist eine wertvolle Bereicherung unserer Literatur. Wenn auch die Abschnitte nicht ganz gleichmäßig ausgefallen sind, da ihre Bearbeitung eben in sehr verschiedenen Händen lag und hie und da die Zuziehung eines Chemikers erwünscht gewesen wäre, so ist doch das Ganze eine sehr bemerkenswerte Leistung; denn wo immer möglich, hat der Herausgeber ausgleichend gewirkt und durch wertvolle Zusätze und Erweiterungen die Einheitlichkeit herzustellen sich bemüht.

Die letzten Einsendungen enthalten die Abschnitte Blüten und Blütenteile (von Linsbaur), Samen (von T. F. Hanausek), Früchte (von demselben), Hölzer (von K. Wilhelm) und das Register.

Tschirch.

Pathologische Pflanzenanatomie. In ihren Grundzügen dargestellt von **Dr. Ernst Küster**, Dozent für Botanik an der Universität Halle. Mit 121 Abbildungen im Text. Jena, Verlag von Gust. Fischer. 1903.

Die pathologische Pflanzenanatomie ist bis jetzt in den anatomischen Lehr- und Handbüchern sehr stiefmütterlich behandelt worden. Es ist ja auch selbstverständlich, daß an eine zusammenhängende Bearbeitung dieser Disziplin erst nach einer gründlichen Durcharbeitung der normalen Anatomie gegangen werden konnte. Nachdem diese vorliegt, war es ein sehr dankenswertes Unternehmen, daß der Verfasser sich entschloß, eine zusammenhängende Darstellung der pathologischen Pflanzenanatomie zu geben, ein Gebiet, auf welchem er vielfach selbst tätig gewesen ist. Referent möchte das Buch als ein recht gelungenes bezeichnen. Es gibt eine kritische, knappe und klare Darstellung seines Gegenstandes (welche meiner Ansicht nach noch gewonnen haben würde durch Weglassung der etwas komplizierten, an die Bezeichnungen der menschlichen Pathologie anknüpfende Terminologie). Dabei ist trotz der Menge der verarbeiteten Literatur die Darstellung nirgends eine schleppende oder ermüdende.

Der Standpunkt, von welchem der Verfasser ausgeht, ist der, welcher sich im Gegensatz zu der teleologischen oder finalen Betrachtungsweise als der kausale oder (wie dies mit einem meiner Ansicht nach wenig glücklich gewählten Ausdruck neuerdings mehrfach bezeichnet wird) der entwicklungsmechanische. Dazu sei folgende Bemerkung gestattet. Einerseits wird gerade bei Betrachtung der abnormen und pathologischen Erscheinungen der teleologische Gesichtspunkt von selbst in den Hintergrund treten, andererseits ist nicht zu leugnen, daß man in teleologischen Ausdeutungen vielfach zu weit gegangen ist und Anschauungen als gesichert angenommen hat, die erst noch des experimentellen Beweises bedürfen. Diese beiden Gründe lassen es verständlich erscheinen, daß der Verfasser — meiner Ansicht nach — in seiner Reaktion gegen „biologische“ Auffassungen zu weit geht. Reaktionen des Organismus, welche sich im normalen Verlauf der Entwicklung regelmäßig wiederholen, müssen meiner Ansicht nach zweckmäßig sein, weil sie sich sonst nicht erhalten könnten; auch ist es keineswegs notwendig, daß eine Erscheinung durch den Faktor hervorgerufen wird, für den sie angepaßt ist. Nur ein Beispiel sei angeführt: Manche Pflanzen bilden bekanntlich Schatten- und Sonnenblätter. Erstere stellen (in anatomischer Beziehung) Hemmungsbildungen dar, welche auf einem primitiven Entwicklungsstadium durch bestimmte äußere Faktoren (geringe Lichtintensität, Transpirationshemmung) zurückgehalten werden. Küster ist der Ansicht, „daß die Bildung der Schattenblätter nicht eine Anpassung an bestimmte Lichtintensitäten sei; dazu bedürfte es des experimentellen Nachweises, daß eine Blattspreite mit palissadenfrei konstruiertem Mesophyll im Schatten zu einer energischeren Assimilationsfähigkeit befähigt sei, als ein mit Palissadenzellen ausgestattetes Blatt“. Diesem Satz kann ich nicht zustimmen. Die Bildung der Schattenblätter wird schon dann eine zweckmäßige sein, wenn sie unter den gleichen Lichtverhältnissen (im Schatten) ebensoviel leisten als ein Sonnenblatt. Denn ein Schattenblatt ist mit beträchtlich geringerem Materialaufwand konstruiert, als ein Sonnenblatt; letzteres stellt einen Apparat dar, welcher im Schatten nicht voll ausgenützt werden kann.

Gewiß ist auch hier eine genaue experimentelle Prüfung notwendig, aber

andererseits ist auch, wenn man die Bedingungen, unter denen ein bestimmtes Strukturverhältnis auftritt, vermittelt hat, damit über seine biologische Bedeutung noch nichts gesagt, und die Zahl derer, welche der Pflanze von vornherein die Fähigkeit zuschreiben stets zweckmäfsig zu reagieren, dürfte doch nicht allzugrofs sein. Eine ausführliche Diskussion über diese Fragen in einer kurzen Anzeige zu geben, ist natürlich unmöglich; die wenigen Bemerkungen sollten nur darauf hinweisen, dafs auch allgemeine Fragen vielfach in dem Küster'schen Buche angeregt werden.

K. G.

Engler, Ad., Syllabus der Pflanzenfamilien. Eine Übersicht über das gesamte Pflanzensystem mit Berücksichtigung der Medizinal- und Nutzpflanzen nebst einer Übersicht über die Florenreiche und Florengebiete der Erde zum Gebrauch bei Vorlesungen und Studien über spezielle und medizinisch-pharmazeutische Botanik. Dritte umgearbeitete Auflage. Verlag von Gebr. Bornträger in Berlin. Kartonniert 4 Mk., kartonniert und durchschossen 4 Mk. 80 Pfg.

Auf die zweite Auflage dieses inhaltsreichen Werkes wurde im 85. Bd. dieser Zeitschrift (pag. 319) hingewiesen. Die dritte Auflage zeigt vielfache Änderungen, vermehrt wurde sie durch die „Übersicht über die Florenreiche und Florengebiete der Erde“. Auch die „Prinzipien der systematischen Anordnung“ wurden wieder aufgenommen. — Für die nächste Auflage wäre die Revision einer Anzahl morphologischer Angaben erwünscht, welche nicht mehr zutreffen. So die über das Fadenprotonema von Sphagnum (vgl. Flora 1889 pag. 11), die nach Engler nicht dorsiventrale Ausbildung des Riella-Thallus (Organogr. pag. 245), die „Adventivfiedern“ bei Hemitelia und die angeblich „wiederholt dichotomischen“ Gleicheniablätter (vgl. Organogr. pag. 515), die Blütenmorphologie der Gräser (Flora Bd. 81 pag. 17), die der Cyclantheen (ibid. Bd. 74 pag. 492 ff.), die Inflorescenzen der Urticaceen (ibid. Bd. 78 pag. 97 ff.). Betreffs der Casuarineen, welchen Engler noch eine Sonderstellung anweist, hat Ref. an einem anderen Orte (Organogr. pag. 804 Anm. 1) darauf hingewiesen, dafs die bis jetzt vorliegenden Tatsachen nicht dazu berechtigen zu sagen, dafs vor der Befruchtung ein aus 20 und mehr Zellkernen bestehendes Prothallium entstehe. Betreffs des Blühens der Podostemaceen (das nach Engler unter Wasser stattfinden soll) sei gleichfalls auf frühere Angaben verwiesen¹⁾; auch Willis hat neuerdings bestätigt, dafs sie nicht „unter dem Wasser blühen“, dafs vielmehr die Entfaltung der Blüten durch das Sinken des Wasserspiegels veranlafst wird. — Dafs übrigens bei einem Werke, das ein so ungemein umfangreiches Tatsachenmaterial verarbeitet, sich einzelne Angaben finden werden, die nicht zutreffend sind, ist fast selbstverständlich und die Hauptbedeutung des Engler'schen Syllabus liegt nicht auf morphologischem Gebiete, sondern darin, dafs in sehr kompendiöser Form ein Überblick über das Pflanzenreich gegeben wird, wie er sonst nirgends zu finden ist.

K. G.

Botanisch-mikroskopisches Praktikum für Anfänger. Von Prof. Dr. M. Moebius. Mit 12 Abbildungen. Verlag von Gebr. Bornträger, Berlin. Preis geb. 2 Mk. 80 Pfg.

Das kleine Buch ist bestimmt bei einem Anfängerkurs im Mikroskopieren

1) Pflanzenbiolog. Schilderungen II pag. 536.

als Leitfaden zu dienen; es hat nicht die Absicht in irgend einer Hinsicht Neues zu bieten, dürfte aber ganz zweckmäfsig für solche sein, denen Strasburgers kleines Praktikum noch zu ausführlich ist. K. G.

A theory of the origin of Monocotyledons, founded on the structure of their seedlings. By **Ethel Sargent.** *Annals of Botany* Vol. XVII No. LXV Jan. 1903.

Die Verfasserin benützt die anatomischen Verhältnisse monokotyler Keimpflanzen zur Aufstellung einer Hypothese über den Ursprung der Monokotylen. Zunächst handelt es sich um den Kotyledon. Sie betrachtet als ein primitives Verhalten dasjenige von *Anemarrhena*. Hier enthält der Kotyledon zwei massive Bündel, welche zusammen in der Hauptwurzel eine tetrarche „Stele“ bilden. Dies Verhalten erinnert sehr an das mancher Dikotylen, bei welchen die Stiele der Kotyledonen verwachsen sind, z. B. das von *Eranthis*. Auch bei den Monokotylen nimmt die Verf. an, daß der Kotyledon aus zweien verwachsen sei. Die zahlreichen anatomischen Einzelheiten, welche in der Arbeit mitgeteilt werden, können hier nicht besprochen werden, sie beziehen sich auf eine große Anzahl Monokotylen und auf eine Anzahl Ranunculaceen, welche zum Vergleich herangezogen werden. Die Homologie des einen Kotyledons der Monokotylen mit den beiden der Dikotylen wird als „working hypothesis“ aufgestellt und gefragt, wie die Fusion der beiden Kotyledonen begann und welchen Vorteil sie brachte. Die letztere Frage leitet über zu der nach der biologischen Bedeutung der Verwachsung der Basalteile der Kotylen einer Anzahl Dikotylen. Es ist bekannt, daß dies namentlich bei „geophilen“ Pflanzen häufig ist, wie ja auch solche die Pseudomonokotylie bei einigen Formen zeigen. Die Verf. kommt mit Lubbock und Sterck zu dem Resultat: „Concrescent cotyledons seem to be an adaptation for producing effective assimilating surfaces with the least possible expenditure of material.“ Indes dürfte damit auch vom rein teleologischen Standpunkt aus nicht erklärt sein, warum die Kotyledonen miteinander „verwachsen“; der Materialaufwand würde eher noch kleiner sein, wenn sie frei wären. Mir scheint folgendes in Betracht zu kommen. Daß die Kotyledonarscheiden lang werden, das Hypokotyl zunächst kurz bleibt, hängt offenbar bei den geophilen Pflanzen damit zusammen, daß die Plumula (welche an der Basis der Kotyledonarröhre liegt) in den Boden versenkt werden soll (höchst wahrscheinlich wird das Kurzbleiben des Hypokotyls korrelativ durch das Wachstum der Kotyledonarröhre bedingt, ebenso bei Monokotylen vielfach durch das des Kotyledons); wenn die Kotyledonen aber nicht verwachsen wären, so würde das Herabschieben des Wurzelendes in den Boden schon bei geringen Wachstumsdifferenzen der beiden Kotyledonarstiele stark beeinträchtigt werden. Dem entspricht auch, daß bei *Corydalis*, *Carum*, *Bulbocastanum* u. a. ein Kotyledon verkümmert; als eine „Ökonomie“ dagegen kann man das doch nicht wohl auffassen, wohl aber leistet ein Kotyledonarstiel die Arbeit des Hinabschiebens offenbar besser als zwei nicht verwachsene. — Eine biologische Übereinstimmung dieser geophilen Dikotylen mit dem Verhalten vieler Monokotylen (man denke z. B. an die bekannte Keimungsgeschichte der Dattel) ist also gewiß vorhanden. Ob man daraus phylogenetische Schlüsse ziehen will, hängt bei dem Mangel an Übergangsformen von subjektiver Neigung ab. Auffallend ist, daß die Verf. nicht ein Organ der Monokotylen zum Vergleich herangezogen hat, das oft mit dem Kotyledon verglichen worden ist und bei dem wir nach des Ref.

Meinung allen Grund haben, es als aus zwei Blättern verwachsen zu betrachten — das Vorblatt. Bekanntlich schreibt man den Monokotylen meist ein adossiertes Vorblatt zu. Von den Gründen, die für seine Doppelnatur sprechen, seien folgende angeführt. Zunächst wurde bei Cyperaceen¹⁾ nachgewiesen, daß in der Blütenregion nicht ein Vorblatt entsteht, sondern zwei. Diese treten als gesonderte Blattanlagen auf, die auch je einen Achselspross hervorbringen und später miteinander verwachsen. Auch bei einem Grase, *Euchlaena mexicana*, wurden zwei Achselsprosse in der Achsel des Vorblattes beobachtet²⁾, gewöhnlich ist allerdings nur einer vorhanden, dessen Stellung aber gleichfalls darauf hindeutet, daß das Blatt nicht ein einfaches, sondern ein aus zweien zusammengesetztes ist.

Bei *Microstylis monophylla* wurde gefunden³⁾, daß an den Achselsprossen das erste Blatt dem Vorblatt nicht selten gegenübersteht (vgl. Fig. 4 a. a. O.). Es wäre dies eine auffallende Abweichung von den gewöhnlichen Regeln der Blattstellung, wenn nicht anzunehmen wäre, daß das erste Blatt, das Vorblatt, eigentlich aus zwei Blättern verwachsen ist. Ist dies der Fall, so ist es gleichgültig, ob das nächste Blatt diesem Doppelblatt gegenübersteht oder mit ihm alterniert. Tatsächlich kommt letzteres gleichfalls vor.

Diese Tatsachen können wohl herangezogen werden, wenn es sich darum handelt, festzustellen, inwieweit bei den Monokotylen Verschmelzung von zwei Blattanlagen zu einer einzigen verbreitet ist. Über die Entstehung des Kotyledons aber sind die Akten wohl noch nicht geschlossen.

K. G.

Über das Schicksal der elterlichen und grofselterlichen Kernanteile.

Morphologische Beiträge zum Ausbau der Vererbungslehre. Von **Val. Haecker**. Jena, Verlag von G. Fischer. 1902. Mit 4 Tafeln und 16 Fig. im Text.

Für die Frage nach dem „Träger der Vererbung“ ist es von grossem Interesse, das Verhalten der Zellkerne vor und nach der Befruchtung genauer zu analysieren. Frühere Untersuchungen von Rückert und dem Verf. hatten für verschiedene Copepoden ergeben, daß die Furchungskerne nicht blofs im Ruhezustand, sondern auch während der Mitose aus zwei vom Ei- und Spermakern abstammenden Hälften zusammengesetzt sind und daß dieser Doppelbau der Kerne sich am längsten in der Keimbahn und zwar bis zu den Urogenitalzellen verfolgen läfst. — In der vorliegenden Abhandlung verfolgt Haecker diese Frage weiter und gelangt dabei zu Resultaten, welche auch für den Botaniker von grossem Interesse sind. Auf sie näher hier einzugehen, kann umsomehr unterbleiben, als noch zahlreiche Untersuchungen erforderlich sein werden, ehe man von allgemein gültigen Resultaten wird sprechen können. Zu solchen Untersuchungen auch auf botanischem Gebiete wird die Haecker'sche Schrift sicher Anregung geben.

K. G.

Response in the Living and Non-Living. By Jagadis Chunder Bose. London 1902. Longmans, Green and Co. 1902.

Während über die elektrischen Erscheinungen in Teilen des tierischen Körpers bereits dicke Lehrbücher existieren, reichten die in einzelnen Zeitschriften nieder-

1) Goebel, Über den Bau der Ährchen und Blüten einiger javanischer Cyperaceen. Ann. du jardin bot. de Buitenzorg VII pag. 120 ff.

2) Flora 81. Bd. pag. 27.

3) Goebel, Zur Biologie der Malaxideen. Flora 88. Bd. pag. 99.

gelegten Beobachtungen über pflanzliche Elektrizität bis jetzt nicht aus, ein zusammenhängendes Bild über dieses Gebiet zu gewinnen. Bose teilt in der ersten Hälfte des Buches seine eigenen systematisch durchgeführten Versuche mit, die zum Teil ältere Versuche dem Prinzip nach wiederholen, zum Teil auch neues Material liefern. Neu ist vor allem die Methode Boses, die es ihm ermöglicht, die elektrischen Erscheinungen quantitativ zu verfolgen; die Vorgänger Boses beschränken sich meist auf qualitative Untersuchungen. Boses leitender Gedanke ist, eine möglichst weitgehende Analogie zwischen pflanzlicher und tierischer Elektrizität festzustellen. Lebende Pflanzenteile (Wurzeln, Blattstengel, Blumenstengel u. a.) antworten wie der Muskel oder der Nerv auf eine scharfe Verletzung mit einem lang andauernden Ruhestrom, der innerhalb der Pflanze von der verletzten Stelle zur unverletzten gerichtet ist. Eine neue Reizung durch Schlag oder ähnliche Mittel gibt Anlaß zu einer negativen Schwankung, zu einer mit dem Reiz vorübergehenden Verminderung des Ruhestromes; eine Erscheinung, die in der Tierphysiologie ausführlich studiert worden ist. Bose verwendet zu der Mehrzahl seiner Versuche nicht das Studium der negativen Schwankung, sondern das kurzer Ruhestrome. Er erhält dieselben, indem er die Pflanze in der Mitte und an beiden Enden festspannt; die beiden Endklammern sind mittelst Handgriffe beweglich. Erteilt man nun dem Pflanzenstück auf der einen Seite eine kurze Drehung hin und zurück, so fließt von der gereizten Hälfte zu der durch die mittlere Klammer getrennten ungereizten Hälfte ein bald wieder verschwindender, elektrischer Strom. Eine Drehung an der anderen Seite ruft einen Strom in entgegengesetzter Richtung hervor. Der Strom wurde nach der üblichen Methode mittels unpolisierbarer Elektroden abgeleitet.

Die Kurve, welche das Größenverhältnis zwischen Reiz und elektrischer Antwort anzeigt, ähnelt in ihrer Gestalt der Kurve, welche sich aus dem Weber-Fechner'schen Gesetz für das Verhältnis zwischen Reiz und Empfindung ergibt. Je rascher die Drehung, desto stärker die Wirkung. Schwache Reize, die einzeln keinen Strom liefern, tun dies, wenn man sie rasch aufeinander folgen läßt: die Wirkung wird addiert. Einzelne Pflanzen geben lange Zeit hindurch auf den gleichen Reiz auch die gleich starke Antwort; andere lassen bald nach, sie ermüden. Umgekehrt wird bei einzelnen Pflanzen die stärkste Reaktion auf gleichgroße Reize erst nach wiederholten Reizungen erreicht (Treppeneffekt). Bei welchen Pflanzen treten häufig Ströme in entgegengesetzter Richtung wie bei normalen Pflanzen auf.

Alles, was die Lebenstätigkeit der Pflanzen hebt, fördert auch die elektrische Reaktionskraft; z. B. sind im Frühjahr und Sommer die Antworten lebhafter als im Herbst und Winter. Alles, was die Lebenstätigkeit schädigt, Frost, Hitze, Bestäubungsmittel, Gifte, vermindert auch die Fähigkeit zur elektrischen Antwort. Manche Gifte, wie Kalilauge, wirken in sehr starker Verdünnung als Stimulans. Tote Pflanzenteile reagieren überhaupt nicht. Sämtliche elektrische Erscheinungen an den Pflanzen haben Analoga in der Tierphysiologie und auch hier antworten nur lebende Gewebe.

Der zweite Teil des Buches enthält sehr merkwürdige Untersuchungen über die elektrischen Antworten der Metalle. Die sehr sorgfältig ausgeführten Versuche — die Fehlerquellen, wie Oberflächenveränderung u. s. w. sind eingehend berücksichtigt und soweit wie möglich vermieden — zeigen, daß sich Metalldrähte (Platin, Zinn) auf Schlag- oder Drehungsreize hin genau ebenso verhalten wie die

lebenden Pflanzen- und Tierteile. Alle oben angeführten Erscheinungen wurden auch an den Metallen wieder gefunden; z. B. wirkt verdünnte Sodalösung als Stimulans, Bromkali, das bekannte Nervenberuhigungsmittel, empfindungshemmend, Oxalsäure als Gift. Vergiftete Drähte können oft selbst durch Abreiben mit Glaspapier nicht mehr reaktionsfähig gemacht, zum Leben zurückgerufen werden. Erst Ausglühen führt zum Ziel.

Auch die Reaktionen eines der kompliziertesten tierischen Organe, des Auges, hat Bose bis in alle Details durch einseitig bromierte Silberplatten — die Retina ist ja ebenfalls mit einer lichtempfindlichen Substanz überzogen — nachzuahmen vermocht. Auffälligerweise erwähnt Bose hierbei nicht die Versuche Wallers über die elektrischen Antworten, die derselbe durch Einwirkung von Lichtreizen auf halbseitig beschattete Blätter erhalten hat. Die Beifügung eines ausführlichen historischen Überblicks über das auf diesem Gebiet bereits Geleistete wäre überhaupt von großem Werte gewesen. Z. B. steht die Erklärung der negativen Schwankung, die Bose gibt — die Aufnahmefähigkeit der verletzten Stelle für Reize ist herabgesetzt; infolgedessen wird ein neuer Reiz von der unverletzten Stelle stärker empfunden als von der verletzten und verursacht einen dem Ruhestrom entgegenlaufenden, ihn schwächenden Strom — nicht im Einklang mit den Untersuchungen Burdon-Sandersons u. A., die das Auftreten der negativen Schwankungen auch an unverletzten Pflanzen (Blattstrom) beobachtet haben.

Bose legt seinen Versuchen eine große philosophische Bedeutung bei; er hofft damit dem Vitalismus eine tiefe Wunde geschlagen zu haben. Die Hauptbedeutung des Buches liegt, abgesehen von dem großen Interesse, das die Versuche an sich bieten, wohl in dem Umstande, daß die früheren Erklärungsversuche der elektrischen Ströme bei Pflanzen und Tieren (chemische Säfteverschiedenheiten, Wasserverschiebungen u. a.) damit hinfällig werden. Bose selbst nimmt als Ursache molekulare Störungen an, ähnlich wie wir die Magnetisierung weichen Eisens durch ein vorübergehendes Gleichgerichtetwerden kleinster Molekularmagnete erklären. Der Ausdruck Molekularstörung gehört wohl auch zu den vielen Erklärungsbegriffen, deren Inhalt wesentlich negativer Natur ist.

H. v. Liebig.

Lehrbuch der Pharmakognosie des Pflanzenreichs für Hochschulen und zum Selbstunterricht mit Rücksicht auf das deutsche Arzneibuch bearbeitet von **Dr. G. Karsten**. Mit 528 Abbildungen im Text. Jena, Verlag von G. Fischer. 1903.

Das auf sorgfältiger Durcharbeitung des Stoffes und zahlreichen eigenen Untersuchungen beruhende Karsten'sche Lehrbuch wird als eine treffliche Leistung wohl von denen, die mit Pharmakognosie sich lehrend oder lernend zu beschäftigen haben, willkommen geheißen werden; es bietet bei verhältnismäßig knappem Umfang (20 Bogen) ein sehr reiches und zuverlässiges Material. Zu wünschen übrig läßt die Reproduktion mancher anatomischer Abbildungen, welche durch Tönung des Untergrundes weniger klar hervortreten, als andere, bei denen nur die Umrisse der Zellen wiedergegeben sind; auch einzelne der photographischen Habitusbilder (z. B. Fig. 78, 485, 489) lassen die einzelnen Pflanzenteile wohl kaum scharf genug hervortreten. Sonst ist gerade die reichliche Ausstattung des Buches mit Bildern als ein weiterer Vorteil desselben zu bezeichnen

K. G.

Über den Bau und die Öffnungsweise der Antheren und die Entwicklung der Samen der Erikaceen.

Von Albert Artopoeus.

Mit 84 Textfiguren.

Dafs in der Familie der Erikaceen im weitesten Sinne den Antheren, die den Pollen durch rundliche Poren oder kurze Spalten entlassen, ein Endothecium zur Bewirkung der Dehiscenz vollständig fehlt, ist zuerst von Chatin durch Untersuchungen an *Pirola*, *Monotropa*, *Rhododendron*, *Rhodothamnus*, *Kalmia*, *Vaccinium*, *Macleania*, *Erica* und *Epacris* nachgewiesen worden. Auf welchem anderen Wege aber diese Öffnungen zustande kommen, darüber hat er keine Erklärung gegeben. Von späteren Untersuchungen über den Öffnungsmechanismus der Erikaceenantheren, die nach Erscheinen von Chatins Werk „de l'anthere“ ausgeführt worden sind, sind mir folgende bekannt geworden. Abgesehen von einer in Goebels „Grundzügen der Systematik und speziellen Pflanzenmorphologie“ ohne nähere Angabe zitierten Bemerkung Hofmeisters, die sich möglicherweise auf die Erikaceen bezieht, dafs sich nämlich zuweilen jede Antherenhälfte am Scheitel durch einen Porus öffnet, der einfach durch Zerstörung einer kleinen Gewebepartie an dieser Stelle entsteht, ist von Leclerc du Sablon für *Erica cinerea* und die Arten der Gattungen *Azalea* und *Rhododendron* angegeben worden, dafs Resorption entsprechend vorgebildeter Gewebestellen die Ursache der Antherenöffnung sei. Der Bau der Anthere von *Rhododendron ponticum* ist ferner in Strasburgers botanischem Praktikum (II. Aufl.) beschrieben und ihre Öffnung durch Schrumpfung einer bestimmten Gewebepartie erklärt. Endlich ist eine Bemerkung Goebels über *Erica carnea* L. zu erwähnen; darnach wäre auch für diese Pflanze Schrumpfung des an der Stelle des späteren Porus kleinzelligen Gewebes die Ursache der Öffnung der Anthere.

Bei Anführung dieser Untersuchung (Goebel, „Organographie der Pflanzen“ pag. 782) ist auf die Notwendigkeit einer Nachuntersuchung der Antheren der Erikaceen hingewiesen. Denn wenn auch durch die allerdings spärlichen Angaben immerhin die Vermutung nahegelegt war, es möchte in dem ganzen, auch sonst so einheitlichen Verwandtschaftskreis der Erikaceen das Ausstäuben der Antheren stets durch Auflösung einer an bestimmter Stelle vorgebildeten Ge-

webepartie ermöglicht werden, so konnte eine Sicherstellung dieser Hypothese doch nur durch ergänzende Untersuchung möglichst vieler Erikaceengattungen in zahlreichen Vertretern geschehen.

Einen Versuch in dieser Richtung zugleich mit Berücksichtigung des Antherenbaues bei den Erikaceen im allgemeinen stellt der erste Teil der nachfolgenden Arbeit dar, während ein zweiter Abschnitt die Samenentwicklung in derselben Familie kurz behandeln soll.

Die Arbeit ist auf Veranlassung und unter Leitung des Herrn Professor G o e b e l ausgeführt worden; ich möchte gleich hier Gelegenheit nehmen, meinem hochverehrten Lehrer und bisherigen Chef für die gütige Unterweisung und Unterstützung, die er mir bei der Durchführung der Untersuchung zuteil werden liefs, verbindlichst zu danken.

Das Material zu meinen Untersuchungen lieferte mir einmal die einheimische Flora, dann die reiche Erikaceenkollektion des Münchener Kgl. botanischen Gartens; ausserdem verdanke ich der Zuvorkommenheit der Verwaltungen der botanischen Gärten zu Dresden und La Mortola mehrere Zusendungen wertvollen Materiales. Für die Erlaubnis, Material aus dem Herbarium des Kgl. botanischen Museum zu meinen Untersuchungen heranziehen zu dürfen, bin ich Herrn Professor Dr. R a d l k o f e r zu ergebenstem Danke verpflichtet.

So war ich in den Stand gesetzt, aus der Familie der Erikaceen Vertreter namentlich folgender Gattungen eingehender zu untersuchen: *Ledum*, *Rhododendron*, *Loiseleuria*, *Rhodothamnus*, *Kalmia*, *Phyllodoce*, *Andromeda*, *Lyonia*, *Arbutus*, *Vaccinium*, *Macleania*, *Calluna*, *Erica*, *Bruckenthalia*; zur Erzielung einer gewissen Vollständigkeit wurden noch die *Clethraceae* mit der Gattung *Clethra*, von den *Pirolaceen* die Gattungen *Pirola* und *Monotropa*, endlich von den *Epacridaceen* die Gattungen *Epacris* und *Styphelia* hinzugenommen. In der Gattungsbegrenzung und Artbezeichnung habe ich mich nach Dr u d e s Bearbeitung dieser vier Familien in Engler-Prantl, „Die natürlichen Pflanzenfamilien“, gerichtet.

Die Antheren der Erikaceen sind nicht nur durch die Art ihrer Dehiscenz, sondern auch in ihrem Habitus und Aufbau von dem typischen stark abweichend. Dabei ist innerhalb der Familie selbst wieder die Mannigfaltigkeit der Formen gross, indem grössere und kleinere Gruppen von Gattungen Antheren einer besonderen Gestalt besitzen.

Ihren äusseren Formverhältnissen nach am wenigsten kompliziert sind die Antheren, die für den Verwandtschaftskreis von *Rhododen-*

dron charakteristisch sind. Die beiden Pollenfächer einer Antherenhälfte treten äußerlich nicht sehr stark hervor und sind am Scheitel durch ein gemeinsames rundes Loch eröffnet (Fig. 1, 2). Das Filament setzt am Rücken der Anthere an, ein wenig über der Mitte; es ist schon unterhalb der eigentlichen Ansatzstelle ein kurzes Stück mit der Anthere verwachsen. Die Antheren von *Ledum* sind ganz ähnlich.

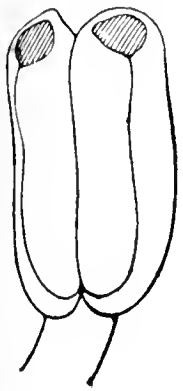


Fig. 1.



Fig. 2.



Fig. 3.

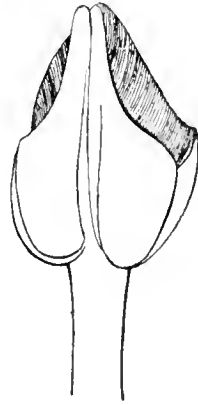


Fig. 4.



Fig. 5.

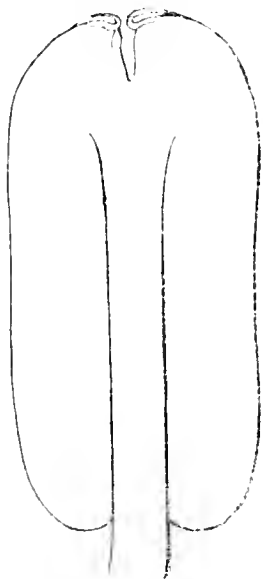


Fig. 6.

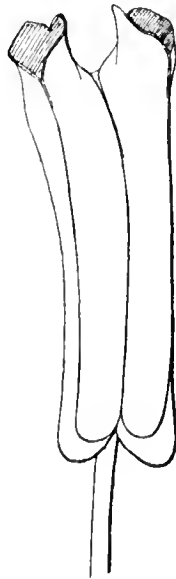


Fig. 7.



Fig. 8.



Fig. 9.

Fig. 1 und 2: *Rhododendron ferrugineum*, Anthere von vorn und von hinten.

Fig. 3 und 4: *Kalmia latifolia*, Anthere geschlossen und geöffnet.

Fig. 5 und 6: *Rhodothamnus Chamaecistus*, Anthere von der Seite und von hinten.

Fig. 7, 8 und 9: *Phyllodoce taxifolia*, Anthere geöffnet von vorn, halbgeöffnet von vorn und von hinten.

Eine in den Antheren von *Rhododendron* und *Ledum* eben angedeutete Trennung der beiden Hälften nach oben hin tritt sehr viel stärker hervor an den Antheren der Gattungen *Kalmia*, *Rhodothamnus* und *Phyllodoce* aus der Untergruppe der *Phyllodoceae*, unter denen außerdem diejenigen von *Rhodothamnus Chamaecistus* Rchb. und *Phyllodoce* durch leicht an der Spitze nach hinten umgebogene Hälften ausgezeichnet sind (Fig. 3—9). Ein wenig abseits steht die zu der-

selben Untergruppe gehörige *Loiseleuria procumbens* Desv., einmal durch die spaltförmige Dehiscenz in der ganzen Länge der Anthere und dann durch die weitgehende Isolierung beider Antherenhälften, die nur in der Gegend des Filamentansatzes miteinander vereinigt sind (Fig. 10, 11).

Ebenfalls rundliche Öffnungen, wenn auch von größerer Ausdehnung als *Rhododendron* an den Antheren sie aufweist, finden sich zur Pollenentleerung etwas unter dem Scheitel jeder Antherenhälfte und stark nach der Seite gewendet in der Hauptgruppe der Ericoideae, der letzten nach der systematischen Reihenfolge. Bei den zu dieser Gruppe gehörenden Ericaarten (Fig. 12) hängen aber die Antherenhälften nur in ihrem unteren Teile ein kurzes Stück miteinander zusammen, indem das Filament, das unter der Anthere nach rückwärts ausbiegt, gewissermaßen von hinten her dann zwischen die Antheren-

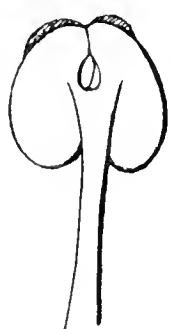


Fig. 10.



Fig. 11.

Loiseleuria procumbens,
halbgeöffnete Anthere von
hinten und von der Seite.

hälften hineingewachsen ist und sie so zusammenhält. Die übrigen Gattungen weisen, soweit ich sie untersucht habe, entsprechende Verhältnisse auf. Bei allen zeigen sehr viele Arten jede Antherenhälfte nach rückwärts in Anhänge verlängert, die bald spornartig, bald schaufelgeweihförmig, bald kurz und schwächlich ausgebildet sind. (Eine sehr gute Abbildung der Anthere von *Calluna vulgaris* L. gibt Drude l. c.)

Unter den Vaccinoideae dagegen trifft man einerseits Formen, die jede Antherenhälfte röhrenartig ausgezogen zeigen; am Ende der schräg abgeschnittenen Röhren liegt die freie Außenöffnung. Als Beispiel sei die Gattung *Vaccinium* angeführt. Die andere Ausbildungsform der Antheren in dieser Gruppe repräsentieren die von *Macleania*, bei der jeder Anthere eine einzige häutige vorn in ihrer ganzen Breite weit herab geöffnete Röhre aufgesetzt ist (Fig. 13, 14, 15).

Die Gruppen Andromedeae und Gaultherieae der Unterfamilie der Arbutoideae, die der systematischen Reihenfolge nach zwischen den Rhododendroideae und Vaccinoideae steht, zeigen in der Ausbildung ihrer Antheren wechselnde Verhältnisse und zwar einerseits Ähnlichkeit mit den Antheren der Rhododendroideae, anderseits Hineigung zum Antherenbau der Vaccinoideae, je nachdem die Öffnungen unmittelbar am oberen Ende der Pollensäcke liegen, wie z. B. bei *Andromeda polifolia* L. (Fig. 16—18), oder längere oder kürzere Aus-

schütteröhren jeder Antherenhälfte aufgesetzt sind. Die Mannigfaltigkeit der Antherenformen namentlich letzterer Art wird aufser durch

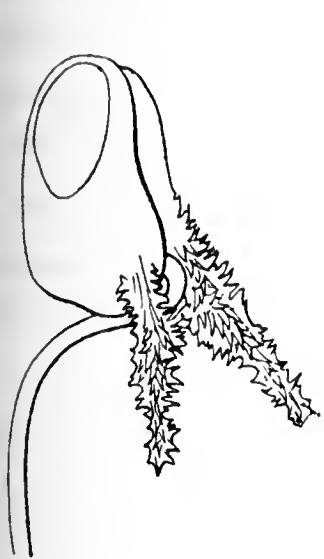


Fig. 12.

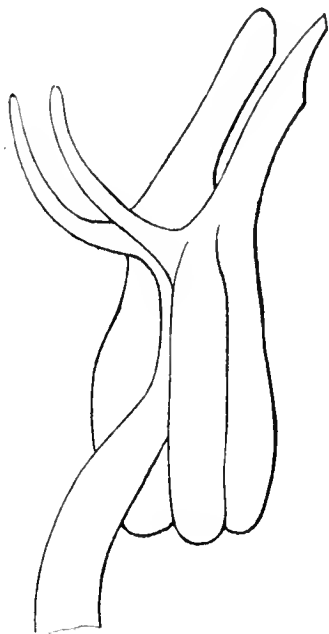


Fig. 13.



Fig. 14.



Fig. 15.



Fig. 16.

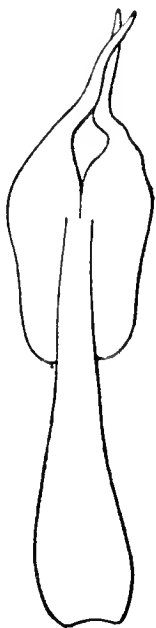


Fig. 17.

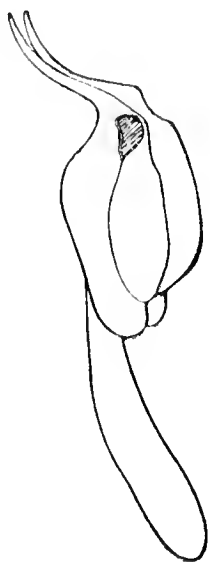


Fig. 18.

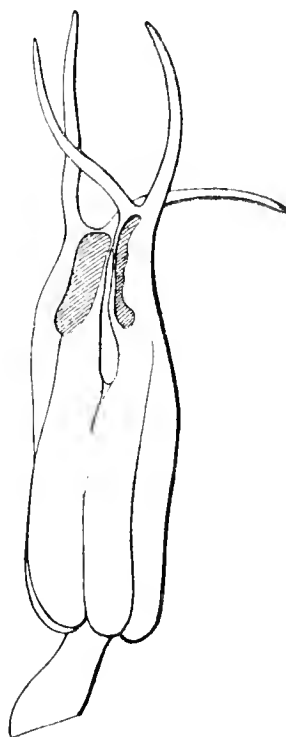


Fig. 19.



Fig. 20.



Fig. 21.

Fig. 12: Anthere von *Erica aggregata*.

Fig. 13: Anthere von *Vaccinium Myrtillus*, schräg von hinten.

Fig. 14 und 15: *Macleania punctata*, Anthere von der Seite und von vorn.

Fig. 16, 17 und 18: *Andromeda polifolia*, Anthere von vorn, von hinten und von der Seite.

Fig. 19: Anthere von *Andromeda speciosa* von vorn.

Fig. 20 und 21: Anthere von *Lyonia calyculata* von hinten und von der Seite.

die wechselnde Länge der Röhren vor allem durch die Vielgestaltigkeit der selten fehlenden Grannen erhöht. Während *Andromeda polifolia* über der Öffnung auf jeder Antherenhälfte nur eine Granne

trägt, zeigt *Andromeda speciosa* Michx. auf jeder Ausschüßtröhre zwei lange, rechts und links von der Öffnung emporstrebende Grannen (Fig. 19); viele Arten der Gattungen *Pernettya* und *Leucothoë* besitzen dagegen an jeder Antherenhälfte rechts und links von der Öffnung nur zwei kurze Spitzen. Die unbegrannten Antheren von *Lyonia calyculata* Rchb. sind in ihrem ganzen Habitus denen der *Vaccinium*-arten am meisten ähnlich (Fig. 20, 21).

So sehr verschieden auch alle bisher besprochenen Antherenformen der *Rhododendroideae*, *Arbutoideae*, *Vaccinoideae* und *Ericoideae* in ihrer äußeren Erscheinung sind, so zeigen sie doch alle in dem einen Punkt Übereinstimmung: das Filament setzt am Rücken der Anthere an, und das aus ihm in die Anthere eintretende Gefäßs-

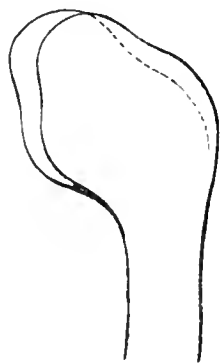


Fig. 22.

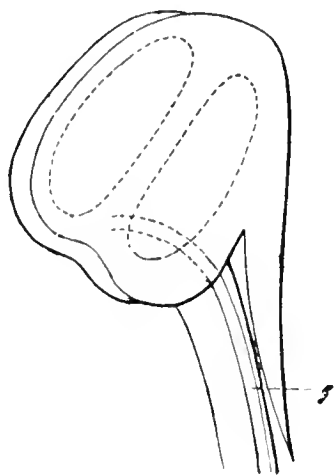


Fig. 23.

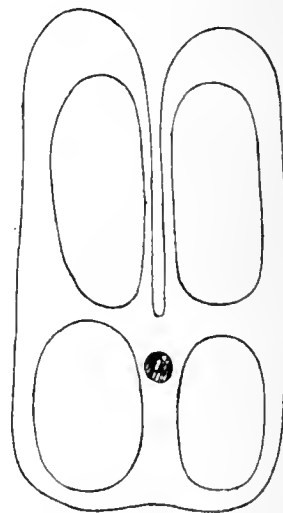


Fig. 24.

Fig. 22 und 23: *Erica arborea*, zwei Stadien der Entwicklung einer Anthere; Fig. 23 aus mehreren aufeinanderfolgenden Schnitten kombiniert; G = Gefäßbündel.

Fig. 24: Längsschnitt (transversal) einer jungen Anthere von *Erica arborea*.

bündel verläuft in dem die Antherenhälften verbindenden Teile umbiegend gegen das untere Ende der Anthere hin.

Wie diese Abweichung von dem normalen Bau einer Anthere zustande kommt, ergibt sich aus der Entwicklungsgeschichte dieser Antheren. Verfolgt man die Entstehung einer Anthere bei einer *Erica*art, z. B. bei *Erica arborea* L. (Fig. 22—24), so sieht man schon sehr früh die Anthere sich einkrümmen, so daß die eigentliche Oberseite kaum zur Entwicklung kommt. Um so mehr wird die Unterseite der Antherenanlage im Wachstum gefördert, allerdings nicht in ihrer ganzen Ausdehnung gleich stark. Indem in der Mitte ein schmaler Streifen im Wachstum zurückbleibt, wachsen die seitlichen Teile zu zwei durch einen tiefen Spalt getrennten Auswüchsen aus, und zugleich mit ihnen werden so die ursprünglich rundlichen An-

lagen der Pollenfächer zu den langgestreckten Pollensäcken der fertigen Anthere. Unterhalb vom Scheitel dieser Neubildungen entstehen dann nach der Seite gewendet die Öffnungen, auf ihrem Rücken die Hörner. Die Entwicklung einer Anthere von *Vaccinium Vitis Idaea*, die ich vergleichsweise untersucht habe, unterscheidet sich von dem eben für *Erica arborea* geschilderten Verhalten nur dadurch, daß zunächst die Antherenanlage nach der Einkrümmung auf der ganzen Unterseite nach oben auswächst und erst zuletzt jede Antherenhälfte

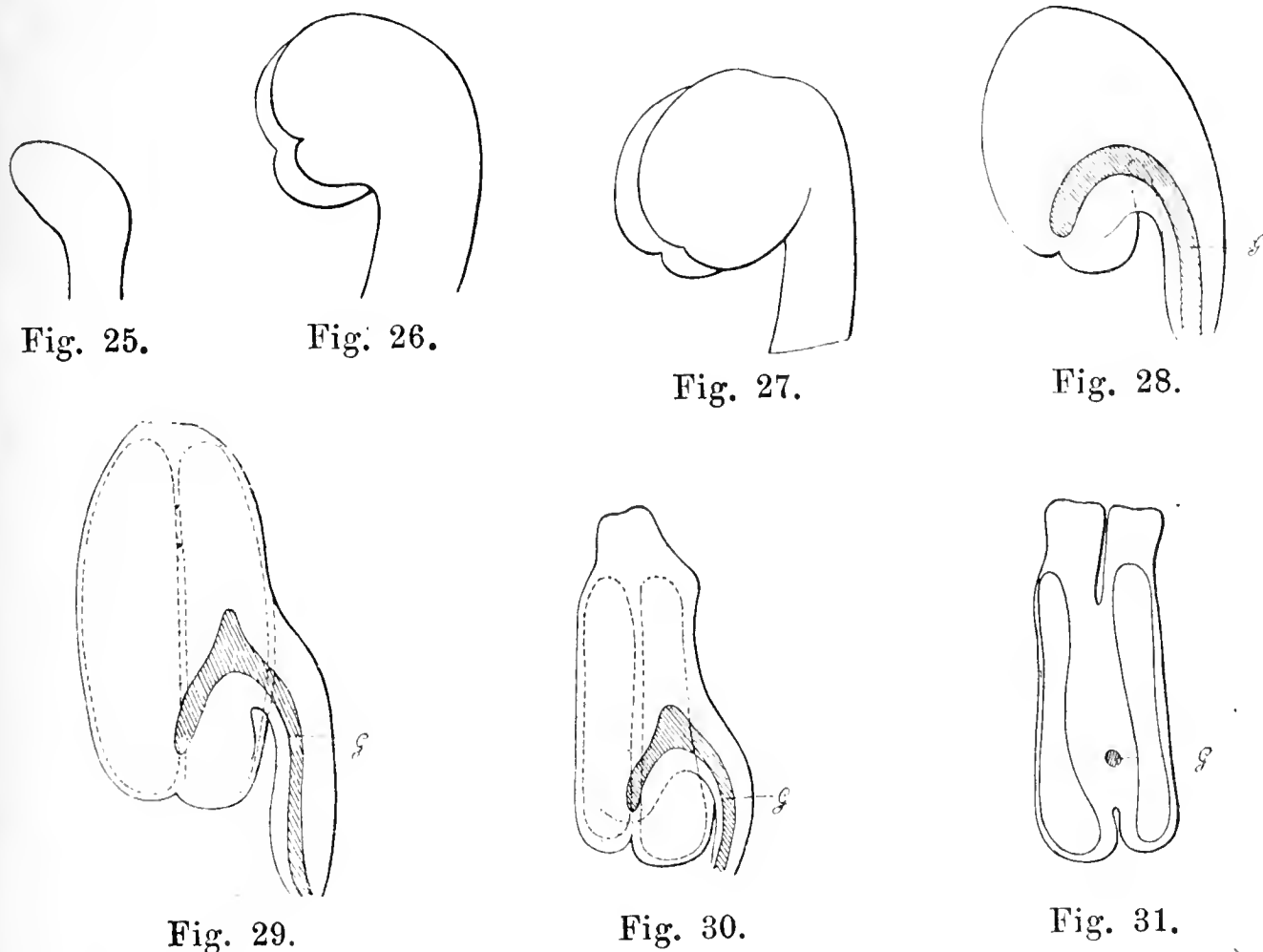


Fig. 25, 26, 27, 28, 29, 30: Verschiedene Stadien der Entwicklung einer Anthere von *Vaccinium*, u. zw. von *Vacc. Vitis Idaea* (Fig. 25, 26, 27, 28, 29) und von *Vacc. Myrtillus* (Fig. 30). *G* = Gefäßsbündel. Fig. 28, 29, 30 aus mehreren aufeinanderfolgenden Schnitten kombiniert.

Fig. 31: Längsschnitt (transversal) einer jungen Anthere von *Vaccinium Myrtillus*. *G* = Gefäßsbündel.

noch für sich nach oben sich verlängert (Fig. 25—31). Daher reicht, wie transversal geführte Längsschnitte zeigen, die Verwachsung beider Antherenhälften bei *Vaccinium Vitis Idaea* viel weiter hinauf als bei *Erica arborea*. Aus dem zunächst noch meristematischen Scheitel jeder Antherenhälfte entwickeln sich dann ziemlich spät erst die Ausschütteröhren; etwas unterhalb von ihrer Basis entstehen am Rücken zuletzt die Hörner. Es entspricht also sowohl bei *Erica arborea* wie bei *Vaccinium Vitis Idaea* und, da man die Antherenformen, wie sie

diese beiden Arten repräsentieren, als die Typen betrachten kann, auf die sich alle andern zurückführen lassen, auch bei allen bisher erwähnten Erikaceenantheren dem Konnektiv einer nach dem gewöhnlichen Typus gebauten Anthere das von dem umgebogenen Gefäßs-

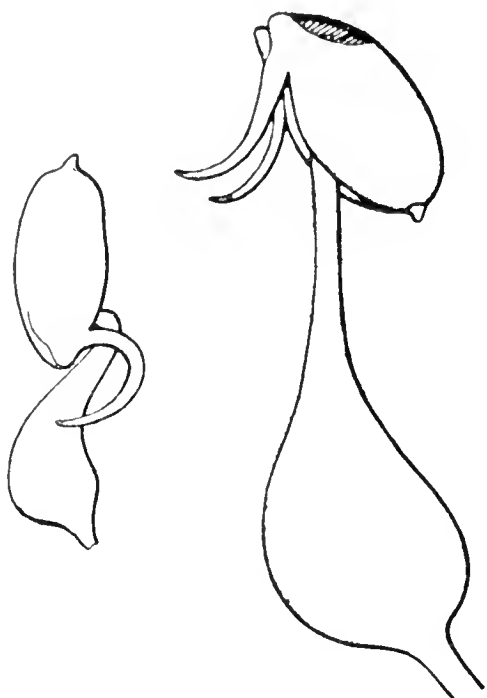


Fig. 32.

Fig. 33.

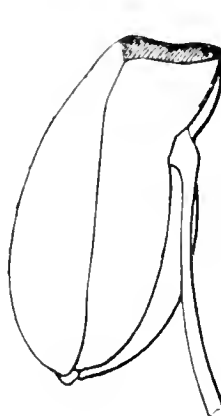


Fig. 34.

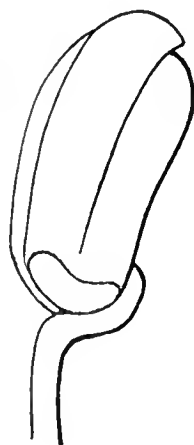


Fig. 35.

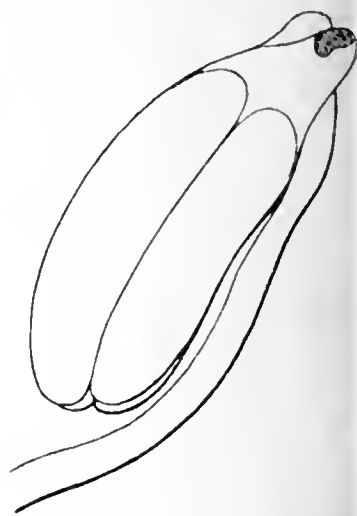


Fig. 36.

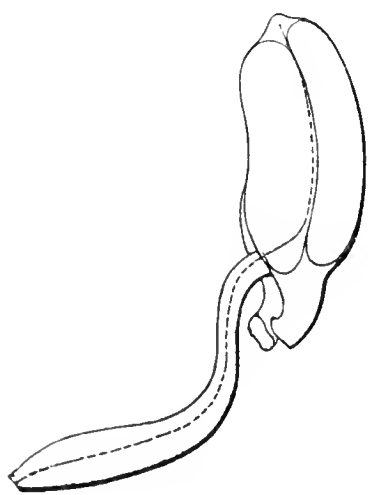


Fig. 37.

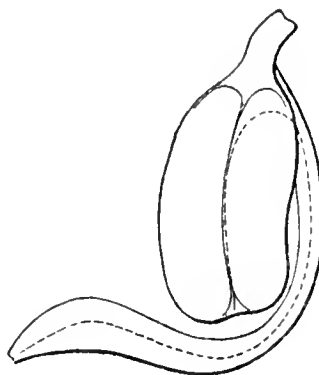


Fig. 38.



Fig. 39.

Fig. 32 und 33: Anthere von *Arbutus Unedo* in Knospenlage und umgekippt; die starke Behaarung des Filaments nicht gezeichnet.

Fig. 34: Anthere von *Pirola minor*.

Fig. 35: Anthere von *Pirola secunda* in Knospenlage.

Fig. 36: Anthere von *Pirola rotundifolia*.

Fig. 37 und 38: Anthere von *Pirola uniflora* in Knospenlage und umgekippt.

Fig. 39: Anthere von *Clethra arborea*, aus geöffneter Blüte.

bündel durchzogene Gewebe zwischen den Antherenhälften; sein unteres Ende ist die eigentliche Spitze der Anthere.

Die Untergruppe der *Arbuteae* aus der Unterfamilie der *Arbutoideae* weicht allein unter allen *Erikaceen* in Bezug auf den Filament-

ansatz von dem für die übrigen geschilderten Verhalten ab: in den Gattungen *Arbutus*, *Arctostaphylos* und *Arctous* sind die Antheren kippend an den Filamenten befestigt. In Knospen sind sie aufgerichtet und zeigen die Öffnungsstellen an der Außenseite unten; die durch eine kurze Verlängerung des Konnektivs markierte Spitze der Anthere ist nach oben gekehrt, zugleich ist das Filament stark nach innen eingekrümmt. Beim Aufblühen wird diese Krümmung ausgeglichen, die Anthere kippt um und bringt so die Öffnungen und die stets vorhandenen hornartigen Anhänge in die richtige Lage (Fig. 32, 33).

Analoge Verhältnisse weisen die Antheren in den Gattungen *Pirola* und *Clethra* auf; auch bei diesen werden sie beim Aufblühen umgekippt. Der die freie Außenöffnung enthaltende Teil jeder Antherenhälfte ragt als Verlängerung über den Filamentansatz hinaus, bei den Gattungen der *Arbuteae* nur wenig, bei der Gattung *Pirola* der eigentümlichen Bildung der Öffnungen entsprechend sehr viel mehr. Besonders stark aber ist dies bei *Clethra* der Fall, wo nur in der oberen Hälfte ein Konnektiv die Antherenhälften verbindet, so daß nach dem Umkippen das Filament in der Mitte der Anthere am Rücken anzusetzen scheint und die Antherenhälften von hier an frei nach oben spreizen (Fig. 34—39).

Auch die durch Zweifächerigkeit ausgezeichneten Antheren der Epakridaceengattungen *Epacris* und *Styphelia* sind nach unten hängend an ihren Filamenten befestigt und kehren so die Unterseite, längs deren Mittellinie sie sich ihrer ganzen Länge nach durch einen Spalt öffnen, nach der Mitte der Blüte.

Die Entwicklungsgeschichte der Antheren, wie sie bei *Arbutus*, *Pirola* und *Clethra* vorkommen, ist einfacher als die für die Antheren von *Erica* und *Vaccinium* oben geschilderte. Die Antheren werden von vornherein in aufrechter Stellung angelegt, die sie beibehalten, bis die Blüte sich öffnet. Durch stärkeres Wachstum der Unterseite nach unten entstehen auch an ihnen die Teile, in denen die Öffnungen sich bilden und die Hörner der *Arbuteae* sich anlegen. Besonders auffallend ist dieses „hypopeltate“ Auswachsen der Antheren bei *Clethra*.

Vergleicht man die Entwicklungsgeschichte der Antheren der Gruppe von *Arbutus*, *Pirola* und *Clethra* mit der der Antheren von *Erica*, *Vaccinium* u. s. w., so besteht der einzige Unterschied darin, daß bei den zuerst genannten die Antheren kurz vor der Entleerung umkippen, während bei der zweiten Gruppe die Einkrümmung auf ein früheres Stadium verlegt erscheint; die Teile der Antheren aber, an denen die Öffnungen und Anhänge entstehen, kommen in beiden

Fällen durch Auswachsen der Antheren an der Unterseite zustande. Da also der Ort der Neubildungen im Grunde genommen in allen Fällen genau derselbe ist, lassen sich alle Erikaceenantheren auf ein Schema etwa der Art zurückführen, daß an einer ihre Spitze vorn abwärts krümmenden Anthere am Scheitel der emporgewölbten Unterseite die Öffnungen, an deren Rücken die hornartigen Anhängsel sich befinden.

Außer der Dehiscenz sind es die so häufig an den Erikaceenantheren ausgebildeten Hörner und Grannen, die deren äußere Erscheinung zu einer auffälligen machen; hat doch ihr häufiges Vorkommen dem ganzen Verwandtschaftskreis der Erikaceen den Namen „Bicornes“ verschafft. In der Mehrzahl der Fälle sind sie in den Unterfamilien der Arbutoideae, Vaccinoideae und Ericoideae an den Antheren vorhanden, während sie in der Unterfamilie der Rhododendroideae völlig fehlen. Ihr Auftreten steht augenscheinlich damit im Zusammenhang, daß die Antheren der Erikaceen, vor allem der drei genannten Unterfamilien, darauf eingerichtet sind, daß die Insekten, die die Bestäubung vollziehen, den Pollen an den Antheren nicht abstreifen, sondern bei dem Versuche des Eindringens in die Blüte, um zu dem meist reichlich gebildeten Honig zu gelangen, an die Antheren stoßen und so durch Schütteln derselben ihren Körper mit Pollen beladen. Dieses Prinzip der Pollenentleerung prägt sich aus in der Form und Lage der Antherenöffnungen, sowie auch in der Beschaffenheit des Pollens, der leicht, glatt und locker zuweilen auch bei hängender Lage der Blüten von selbst auf die Narbe herabfällt und diese bestäubt und auch, wie dies für einige Arten, z. B. *Erica carnea*, angegeben wird, Bestäubung durch den Wind ermöglicht. (Nur bei einigen Formen der Gruppe der Rhododendroideae sind die Pollentetraden durch Viscinfäden verbunden.) Die Hörner und Grannen werden in der blütenbiologischen Literatur als „Schüttelvorrichtungen“ bezeichnet; ihr Vorkommen scheint abhängig von der Gestalt der Blüten, doch läßt sich eine streng giltige Regel nicht aufstellen. Meist vorhanden sind die Hörner in den krugförmigen Blüten und reichen dann oft, wie z. B. bei *Erica aggregata*, *arborea*, *gracilis*, *Vaccinium Myrtillus* und *uliginosum* u. a., von dem Rücken der um den Griffel dicht und regelmäßig gestellten Antheren bis an die Blumenkronwand, so daß die Antheren, wo auch ein Insekt einzudringen versucht, angestoßen werden müssen. Sie fehlen dagegen in allen weitgeöffneten Blüten, so bei den *Pirola*-arten, bei *Clethra*, bei allen Rhododendroideae, deren Antheren auf langen Filamenten sitzen,

ferner bei den Ericaarten u. a., deren Antheren über den Rand der Blumenkrone hinausragen, z. B. bei *Erica carnea*, oder von einer nach vorn kontinuierlich sich erweiternden Blumenkronröhre umgeben sind, z. B. bei *Erica hiemalis* (Fig. 40). In reduzierter Form fand ich die

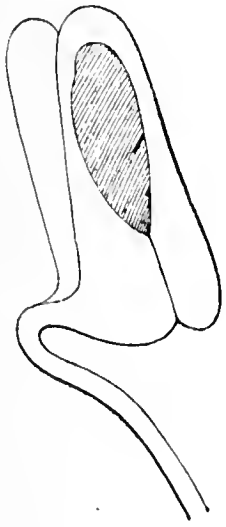


Fig. 40.

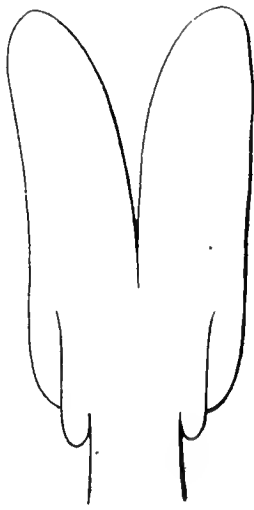


Fig. 41.



Fig. 42.

Fig. 40: Anthere von *Erica hiemalis*.

Fig. 41: *Erica blanda*, junge Anthere mit den Anlagen der Anhängsel.

Fig. 42: *Erica blanda*, fertige Anthere.

Anhängsel bei *Erica blanda* als kurze dem Filament angeschmiegte Fortsätze jeder Antherenhälfte (Fig. 41, 42); die Blumenkrone ist bei dieser Art langgestreckt tonnenförmig. Unbewehrt sind auch die Antheren der *Vaccinium*arten mit zurückgeschlagener Blumenkrone, so von *Vaccinium oxycoccos* und *macrocarpum*, bei denen der Zugang zum Honig schon durch die dicht aneinander gerückten Staubblätter mit ihren hinreichend breiten Filamenten genügend versperrt ist. *Vaccinium Vitis Idaea* und *corymbosum* zeigen trotz der krugförmig-bauchigen Blumenkrone keine Hörner an den von dieser umschlossenen Antheren. Eine ähnliche Funktion wie die Grannen besitzt wohl auch der lange sterile Fortsatz, in den die unbegrannten Antheren von *Clethra arborea* und anderer Arten dieser Gattung verlängert sind, bei der wie bei *Arbutus* und *Pirola* die leichte Beweglichkeit der Antheren um den Filamentansatz die Entleerung des Pollens erleichtert.

Da die entwicklungsgeschichtliche Untersuchung ergeben hat, daß die Antheren der Erikaceen nach einem Schema gebaut sind, so liegt die Frage nahe, ob auch in Bezug auf die Bildung der Öffnungen Einheitlichkeit herrscht. Diese Frage muß bejaht werden, wenn man von *Clethra* und den Epakridaceen *Epacris* und *Styphelia*

sowie von *Monotropa* und *Loiseleuria* absieht, denn als Resultat meiner Untersuchungen hat sich ergeben, daß mit Ausnahme von *Clethra* nirgends bei den Erikaceen ein typisches Endothecium sich findet, sondern daß abgesehen von *Loiseleuria*, *Monotropa* und den Epakridaceen, bei denen eine Art Exothecium ausschließlich die Dehiscenz bewirkt, bei allen anderen Erikaceen einschließlic der Pirolaceen die Bildung der länglichen oder rundlichen Antherenöffnungen im wesentlichen beruht auf der Zerstörung eines an der betreffenden Stelle entsprechend vorgebildeten Gewebes. Dieses Gewebe, dessen Entfernung durch die beiden Vorgänge der Resorption und Schrumpfung erfolgt, tritt im allgemeinen in hinreichender Breite an die Oberfläche, von der aus auch die Auflösung beginnt. Erreicht das Resorptionsgewebe die Oberfläche nur wenig wie bei *Kalmia* oder gar nicht wie bei *Rhododhamnus*, *Phyllodoce*, *Arbutus* und seinen Verwandten *Arctostaphylos* und *Arctous*, so kommt es zur Ausbildung eines Exothecium in der Umgebung der Öffnungsstelle, das bei *Kalmia* und namentlich bei *Rhododhamnus* und *Phyllodoce* von der endotheciumähnlich verdickten zweiten Zellschicht der Antherenwand in seiner Funktion unterstützt wird, die Wirkung der Gewebeauflösung noch zu vervollständigen; bei *Loiseleuria*, *Monotropa* und den Epakridaceen ist das Exothecium in ganzer Länge der Anthere ausgebildet.

Der typische Fall ist also meiner Ansicht nach der, daß durch Gewebeauflösung eine runde oder längliche Öffnung im oberen Teile jeder Theka unmittelbar über beiden Fächern und der sie trennenden Scheidewand gebildet wird und der Beschaffenheit des sie umgebenden Gewebes entsprechend nach ihrer Bildung dauernd in gleicher Ausdehnung geöffnet bleibt.

Diese Verhältnisse finden wir in erster Linie bei den Gattungen *Erica*, *Calluna* und *Bruckenthalia*. An der Stelle, wo sich die Öffnung bilden soll, sind in entsprechend jungen Blütenknospen die einander zugekehrten verhältnismäßig flachen Außenseiten je zweier benachbarten Theken, im allgemeinen also in ihrer oberen Hälfte, so dicht miteinander verklebt, daß eine Trennungslinie zwischen den beiden Antherenhälften nicht mehr zu erkennen ist und das Gewebe ganz einheitlich erscheint. Zugleich heben sich die oberflächlichen Schichten an der Berührungsstelle durch geringe Größe ihrer Zellen und deutliche, verhältnismäßig groß erscheinende Kerne stark ab; diese Gewebepartien erweisen sich von vornherein sehr plasmareich und stark färbbar. Auf Schnitten durch etwas ältere Knospen erscheinen dann diese Zellen erfüllt von einer körnigen, weißlichen

Masse; in ihr sind die Zellwände und die Kerne bald nur mehr undeutlich sichtbar. Dies ist das erste Stadium der Auflösung dieser Zellen, die vermutlich erfolgt durch Bildung und Ausscheidung von Enzymen innerhalb der Zellen selbst. Schliesslich findet man zwischen

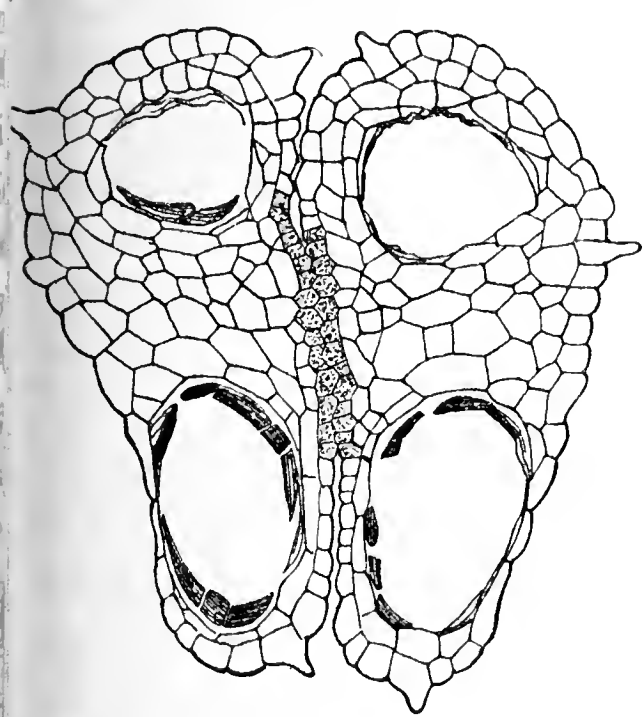


Fig. 43.

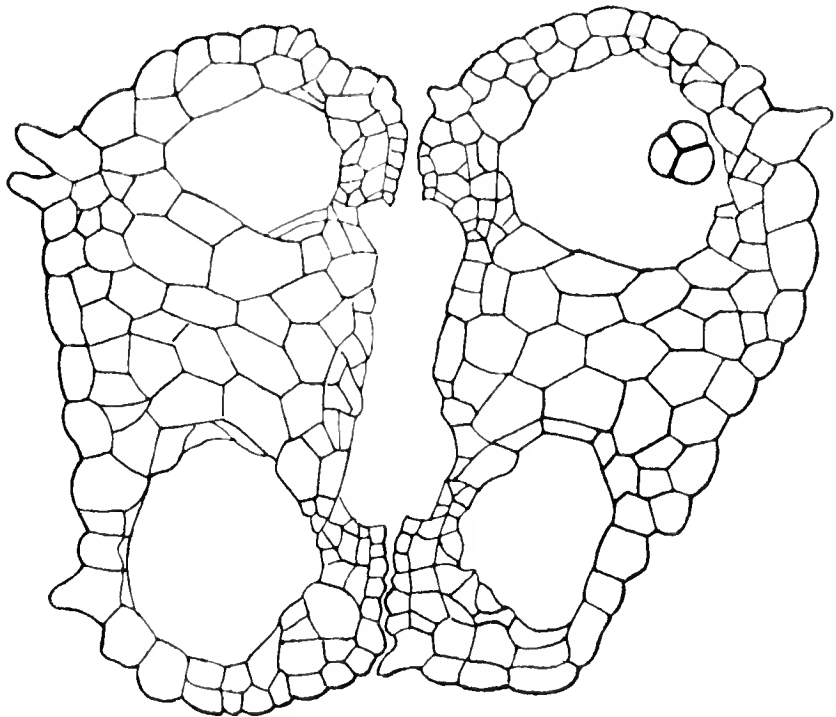


Fig. 44.

Fig. 43: *Erica aggregata*, Querschnitt durch die Öffnungsstelle zweier Hälften benachbarter Antheren. Resorptionsgewebe punktiert.

Fig. 44: *Erica aggregata*, Querschnitt zweier Antherenhälften. Das Resorptionsgewebe ist aufgelöst.

den Antherenhälften an der Stelle der späteren Öffnung nur noch diese weissliche Masse, während die unter der zerstörten Zellschicht gelegenen Zellagen zusammenzuschrumpfen beginnen, bis die Anthere völlig geöffnet ist. Der Durchbruch nach den Fächern hin erfolgt dabei links und rechts von der Scheidewand in mehr oder weniger deutlichen kleinzelligen Streifen. Dafs durch die Resorption direkt ein Zugang zu den Fächern durch die Wand hindurch entstanden wäre unter nachheriger Einschrumpfung der stehen gebliebenen Scheidewand, habe ich nie beobachtet; wohl aber verbreitert sich gewöhnlich der Streifen des Resorptionsgewebes um ein oder zwei Zellen nach den Fächern hin (Fig. 43—46).

Von Ericaarten habe ich namentlich *Erica blanda* Andr., *ventrosa* Sweet, *aggregata* Wendl., *arborea* L., *hiemalis* (Gartenbastard), *carnea* L. untersucht und überall dieselben Verhältnisse gefunden. Somit ist die Angabe von Leclerc du Sablon für *Erica cinerea* durch meine Untersuchungen im Prinzip bestätigt; über den Verlauf der von ihm angenommenen Resorption macht er weiter keine Mitteilung. Goebels Vermutung hingegen, dafs Schrumpfung bei *Erica*

carnea die Öffnungsursache sei, bedarf dahin der Ergänzung, daß jenem Prozeß ein anderer, nämlich der der Auflösung für bestimmte Zellschichten vorausgeht.

Auflösungserscheinungen, ähnlich den für die äußersten Zellschichten an der Öffnungsstelle geschilderten, konnte ich, obwohl sie zu finden wahrscheinlich gewesen wäre, in der Fächerscheidewand nicht beobachten. Diese Scheidewand ist von der Innenwand der Theke her stark entwickelt; in ihr tritt nahe dem Außenrand und der Anheftung der Fächerwände an sie unterhalb der Öffnungsstelle bis zum unteren Ende der Antherenhälfte ein Streifen enger und kurzer Zellen

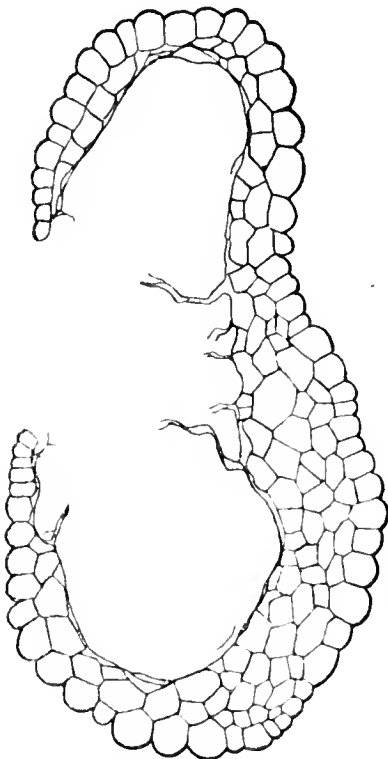


Fig. 45.

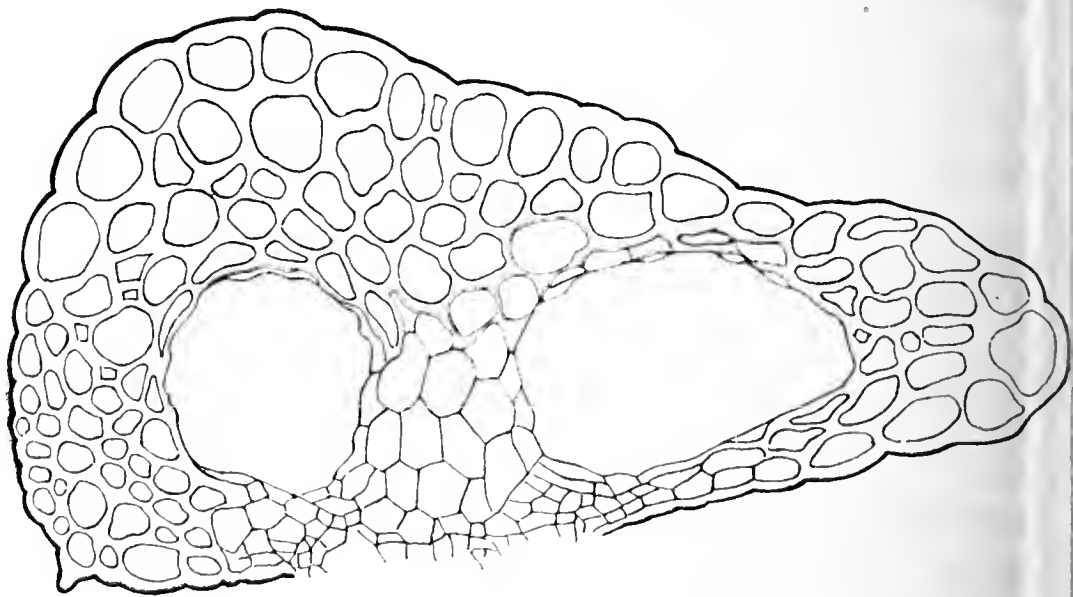


Fig. 46.

Fig. 45: Querschnitt einer geöffneten Antherenhälfte von *Erica hiemalis*.

Fig. 46: Querschnitt einer Antherenhälfte von *Erica ventrosa*; das Resorptionsgewebe größtenteils aufgelöst; die einfach konturierten Zellen der Fächerscheidewand verschrumpfen.

auf, der die Vereinigung beider Fächer zu einem Fach herbeiführt, indem seine Zellen zuerst und dann die übrigen Zellen der Scheidewand verschrumpfen. Hier wie weiter oben sind die Reste der verschrumpften Zellen in der völlig reifen und entleerten Anthere noch vorhanden.

Die Wand der reifen geöffneten Anthere ist stark kutinisiert, die einzelnen Epidermiszellen sind papillös vorgewölbt; die Schichtzellen sind nur an den Stellen stärkster Krümmung der Antherenwand erhalten und dann ebenfalls schwach verdickt und kutinisiert.

Die Form der Öffnung ist bei den einzelnen *Erica*-arten verschieden; sie kann fast rund, aber auch langgezogen sein; sie erstreckt

sich meist über die Hälfte oder ein Drittel der Länge der Antherenwand. Sie beginnt immer etwas unter dem oberen Rand und ist nach der Seite gewendet. Bei *Calluna* ist die Öffnung spaltförmig und verhältnismäßig lang, sie nimmt ungefähr zwei Drittel der ganzen Länge der Wand ein.

Bruckenthalia weicht von dem für *Erica aggregata* angegebenen Verhalten nur in der Weise ab, daß die einander zugekehrten Antherenhälften wohl über und unter, sowie rechts und links von den Öffnungsstellen miteinander verzahnt sind; im Umkreis der späteren Öffnung aber weicht jederseits die Wand muldenförmig zurück, so daß hier zwischen den Antherenhälften ein Hohlraum entsteht (Fig. 47).

Abweichend von dem eben für *Erica aggregata* geschilderten Verhalten entstehen bei *Ledum latifolium* Ait. und *Rhododendron ferrugineum* L. die runden Scheitelöffnungen entgegen der Angabe von Leclerc du Sablon allein durch Schrumpfung eines kleinzelligen, fast dreieckigen Gewebestückchens, das man mit Strasburger auffassen kann als „den Scheitel der die zwei Pollenfächer jeder Antherenhälfte trennenden Scheidewand“, die hier

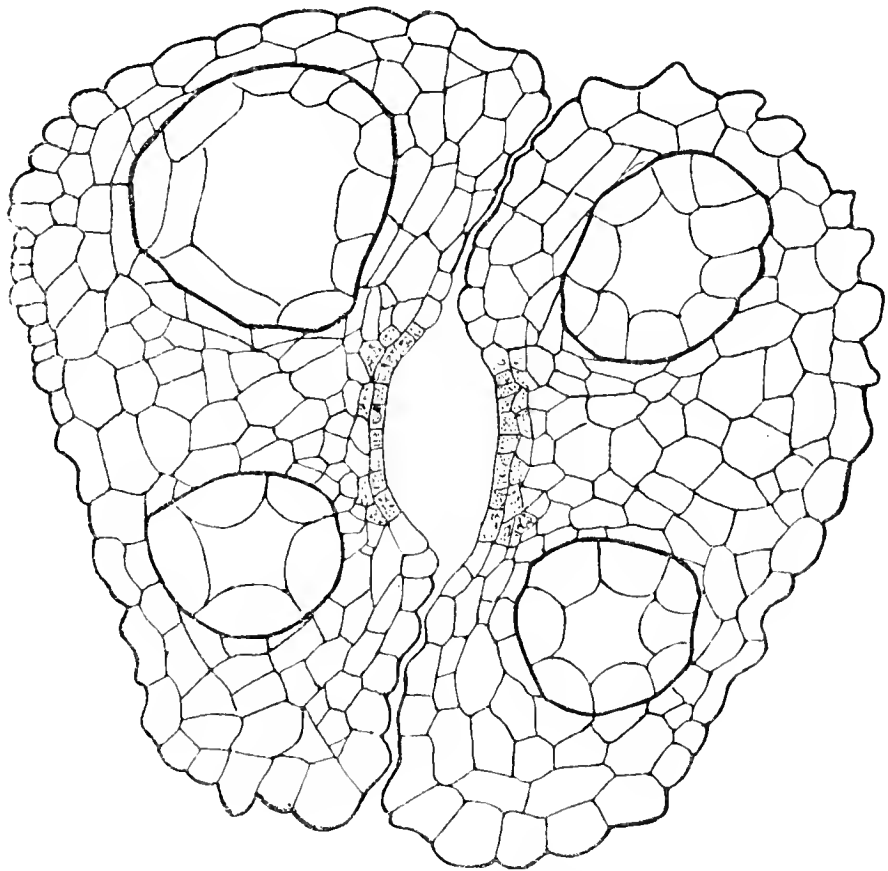


Fig. 47. Querschnitt zweier Antherenhälften von *Bruckenthalia spiculiflora*.

gegenüber der mit hohen palissadenförmigen Zellen sich anschließenden Antherenwand etwas vertieft liegend zutage tritt. Was den Vorgang der Schrumpfung anbelangt, so sieht man dieses kleinzellige Gewebe von der Mitte aus einsinken, indem die Zellwände allmählich auf einander fallen. Durch Mittel, die ein leichtes Quellen veranlassen, läßt sich zu Anfang die ursprüngliche Form der Zellen wiederherstellen. Zur Durchreißung der dünnen Stellen am Rande der Öffnung reicht jedenfalls die bei dem ganzen Vorgang entstehende Spannung hin. Durch Schrumpfung der Scheidewand, in der sich das kleinzellige Gewebe nahe der Außenwand nach unten fortsetzt, erfolgt die Vereinigung der beiden Fächer. Resorptionserscheinungen ähnlich den

bei *Erica aggregata* beobachteten konnten trotz dem beinahe drüsigen Aussehen des die Öffnung zunächst erfüllenden Gewebes, von dem sich die Ausscheidung eines die Selbstverzehrung herbeiführenden Stoffes hätte erwarten lassen, nicht konstatiert werden. Somit stimmt mein Untersuchungsergebnis für *Rhododendron* mit Strasburgers Angabe überein (Fig. 48, 49).

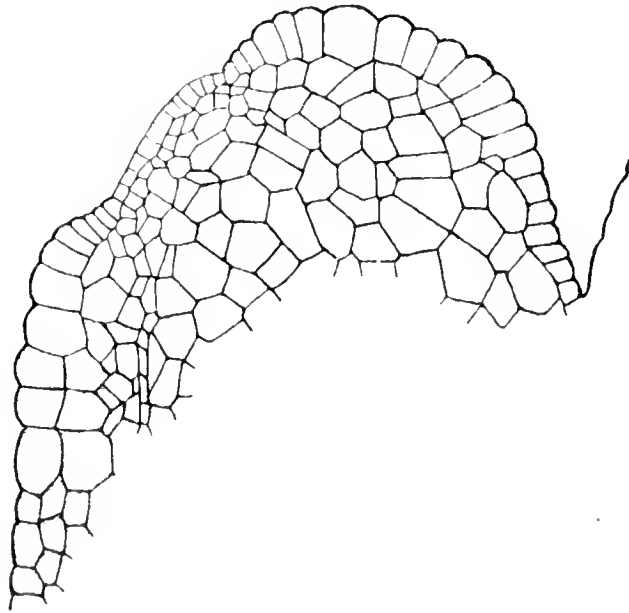


Fig. 48.

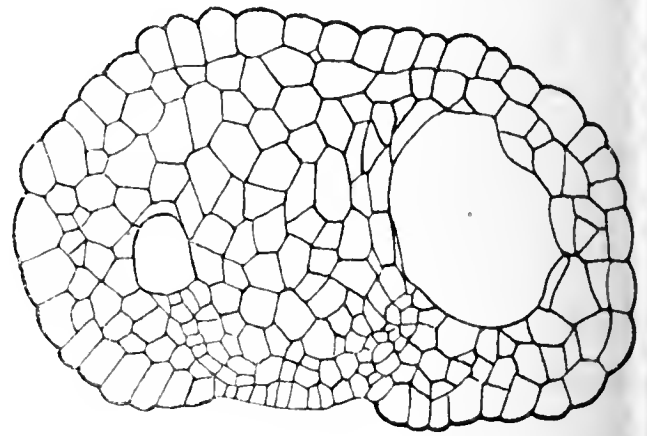


Fig. 49.

Fig. 48 und 49: Längs- und Querschnitt durch die Öffnungsstelle einer Antherenhälfte von *Ledum latifolium*.

Die Antherenöffnung ist auch bei dieser Gruppe nach ihrer Bildung unveränderlich; ihre Ränder erscheinen durch die daranhängenden Reste verschrumpfter Zellen nach innen eingebogen. Die hohen Epidermiszellen der Antherenwand werden relativ stark verdickt auf Außen- und Seitenwänden und kutinisiert. Die darunter liegenden Zellschichten sind, soweit sie erhalten bleiben, ohne Verdickung.

Die Antherenform der *Andromedaeae* und *Gaultherieae*, die in bestimmter Reihenfolge gruppiert von den Antheren der *Ledeae* und *Rhododendreae* überleiten zu den *Vaccinoideae*, stimmen mit diesen beiden Gruppen auch insofern überein, als sich bei ihnen ebenso wenig wie bei jenen die für *Erica* geschilderten Resorptionserscheinungen beobachten lassen.

Am Anfang der zu den Antheren von *Vaccinium* überleitenden Reihe steht *Andromeda polifolia* L. Bei ihr entsteht an der Basis der jeder Antherenhälfte aufgesetzten Granne durch Einschrumpfen eine von oben nach unten schmaler werdende Öffnung, die schräg nach der Seite gewendet ist und der Lage der Fächerscheidewand

entspricht (Fig. 50). Diese ist hier wenig entwickelt, die Ränder der Pollenfächer sind infolgedessen nach der Mitte jeder Antherenhälfte viel stärker eingebogen und bilden so in der ungeöffneten Anthere eine tiefe Rinne jederseits. Ihre Ablösung von der leichten Hervor-

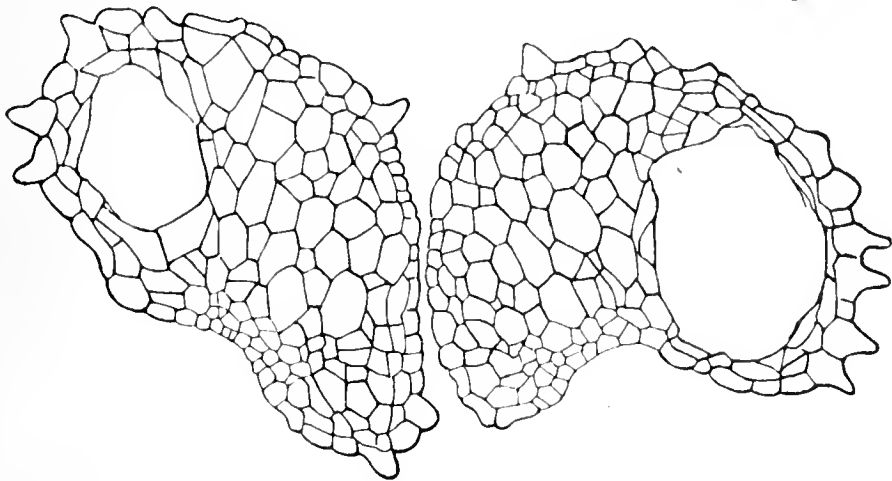


Fig. 50: Querschnitt durch die Öffnungsstellen einer Anthere von *Andromeda polifolia*.

ragung der Innenwand jeder Antherenhälfte, die der bei *Erica* und *Rhododendron* so stark entwickelten Fächerscheidewand entspricht, erfolgt dadurch, daß das Schrumpfungsgewebe, das im oberen Teile die Öffnung entstehen läßt, in seinem weiteren Verlaufe gewissermaßen an den Grund der Rinne verlagert wird unter die hier durch zwei oder drei Zellreihen zusammenhängenden Ränder jedes Faches, die auch nach der Ablösung verbunden bleiben. Gleicht sich auch nach der Verschrumpfung die Einfaltung etwas aus, so bleibt doch in der geöffneten Anthere die Grenze der Pollensäcke immer noch sehr tief eingeschnitten und sehr deutlich erkennbar.

Während die bei *Andromeda polifolia* nur wenig in die Basis der Granne hineingezogene Öffnung der Anthere bei *Gaultheria hirtiflora* auf die Vorderseite eines, die Basis zweier Grannen bildenden sterilen Teiles verlegt ist (Fig. 52, 53), ist bei der zweiten von mir untersuchten *Andromeda*-art zur Entleerung der Anthere zwischen Pollensäcke und Öffnung noch eine kurze Röhre eingeschaltet. Im ungeöffneten Zustand zeigt jede Röhre unterhalb der sattelförmigen Ansatzstelle der zwei Grannen eine leichte Vertiefung, in der die Zellen klein und stark färbbar sind (Fig. 54, 55). Hier beginnt die Aushöhlung der Ausgüßröhre. Das kleinzellige Gewebe setzt sich durch die ganze zunächst mit Gewebe erfüllte Röhre bis zu den Pollensäcken als schmaler Streifen fort und verläuft weiter durch die hier wieder ähnlich wie bei *Rhododendron* entwickelte Fächerscheidewand.

Besonders merkwürdig aber verhalten sich die Ausgüsse von *Andromeda speciosa* auf ihrer Rückseite. Sie sind nämlich schräg

abwärts abgestutzt und zeigen hier ein merkwürdig verändertes, schmaler werdend bis zum Filamentansatz verlaufendes Gewebe, dessen äußere

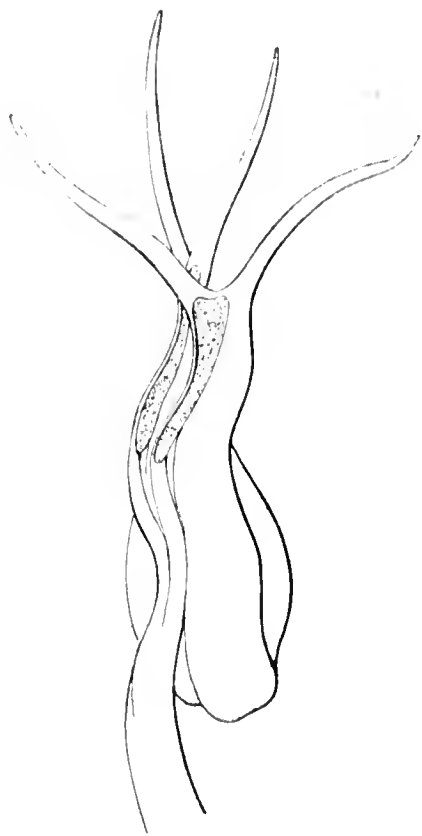


Fig. 51.



Fig. 52.

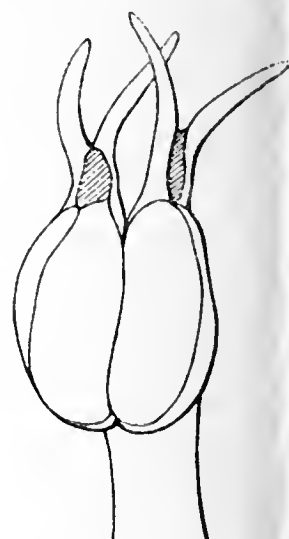


Fig. 53.

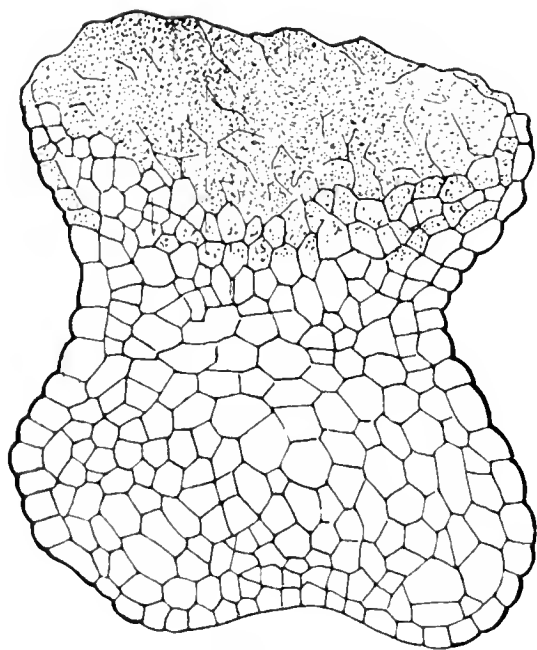


Fig. 54.

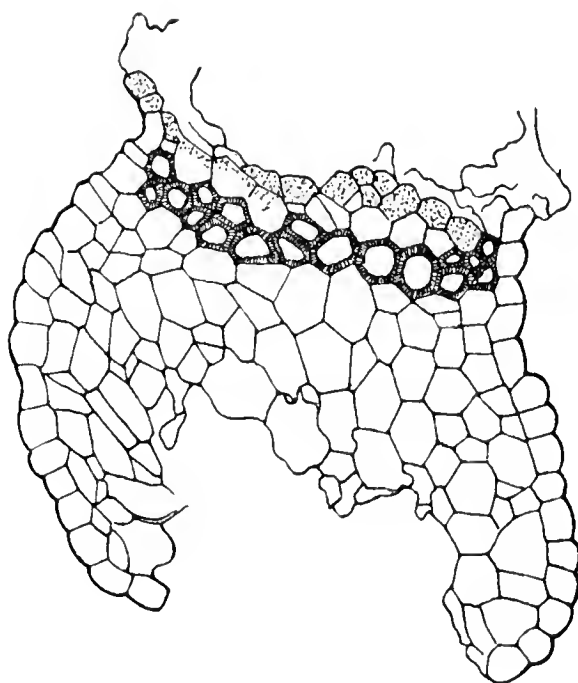


Fig. 55.

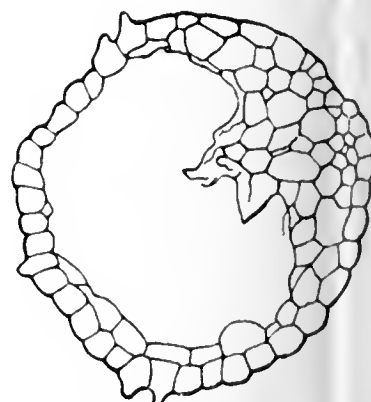


Fig. 56.

Fig. 51: *Andromeda speciosa*, Anthere von hinten, das aufgelöste Gewebe punktiert.

Fig. 52 und 53: Anthere von *Gaultheria hirtiflora* von der Seite und von vorn.

Die Öffnung schraffiert, das aufgelöste Gewebe punktiert.

Fig. 54 und 55: Querschnitt durch die Öffnungsstelle und das aufgelöste Gewebe auf dem Rücken der Ausschütteröhren von *Andromeda speciosa*; zwei verschiedene Stadien.

Fig. 56: Querschnitt einer Ausschütteröhre von *Lyonia calyculata*.

Teile zu einer (an Alkoholmaterial weißlichen), durch Zellwandreste fädig zusammengehaltenen Masse aufgelöst sind. Die dieser Masse

als Basis dienenden Zellen der Röhrenwand werden stark verdickt (Fig. 54, 55). Über die Bedeutung und Ursache dieser eigentümlichen Erscheinung, die ich bei *Gaultheria hirtiflora* wiederfand, vermag ich mangels hinreichender Beobachtung keinen Aufschluss zu geben (Fig. 51).

Die am meisten den Antheren von *Vaccinium* ähnlichen Antheren von *Lyonia calyculata* Rchb. zeigen bei der Aushöhlung ihrer kurzen, schief abgestutzten Röhren auch keine Resorptionserscheinungen, sondern lediglich ein Einschrumpfen der diese ursprünglich erfüllenden Zellen (Fig. 56).

Die Antheren von *Vaccinium* unterscheiden sich von denen von *Lyonia calyculata* im wesentlichen nur durch die Länge der Röhren, die ungefähr ebenso lang sind wie die Pollensäcke. Von den zwei Ausschüttevorrichtungen bei *Vaccinium* ist dann nur noch ein Schritt zur Vereinigung der beiden Röhren zu einem gemeinsamen Ausgangsrohr für beide Antherenhälften, wie wir es in der zweiten Untergruppe der *Vaccinoideae*, bei den *Thibaudieae* in der Mehrzahl der Gattungen finden.

Von der Gattung *Vaccinium* habe ich *Vaccinium Myrtillus*, *Vitis Idaea*, *oxycoccus*, *macrocarpum* und *corymbosum* untersucht; für die Antherenform mit einem Ausgufsrohr lag mir *Macleania punctata* Hook.

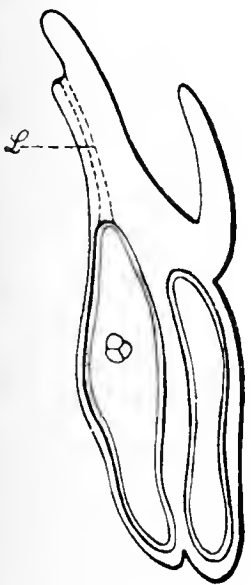


Fig. 57.

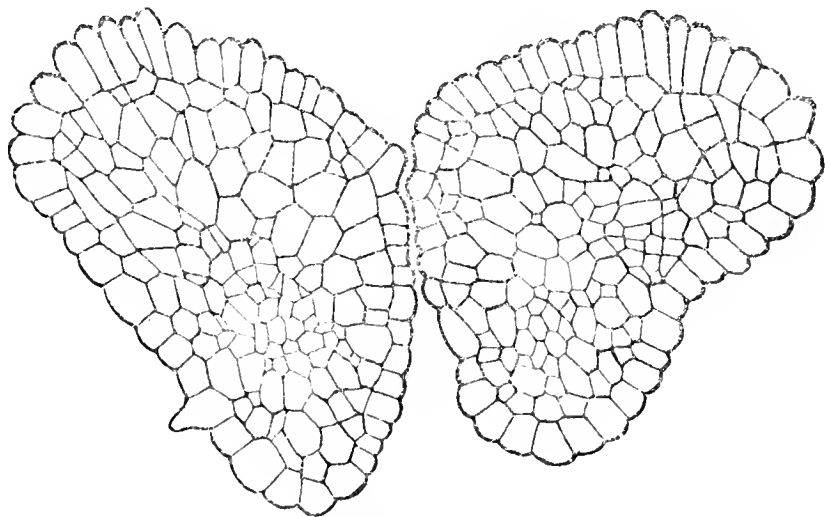


Fig. 58.

Fig. 57: Längsschnitt einer Antherenhälfte von *Vaccinium Myrtillus*. *L* = Verlauf des kleinzelligen, zuerst verschwindenden Gewebes.

Fig. 58: *Vaccinium Myrtillus*, Querschnitt durch die Ausschütteröhren unterhalb der Öffnungsstelle.

als Beispiel vor. Die Kamine werden als solide Neubildungen am Scheitel der Anthere angelegt, gleich mit einer in der Umgrenzung der späteren freien Außenöffnung entsprechenden Vertiefung, in der die Zellen verhältnismässig klein und stark färbbar sind. Von ihr

aus verläuft zwischen dem übrigen aus langgestreckten Zellen bestehenden Gewebe nahe dem Vorderrand ein Streifen kürzerer, namentlich auf dem Querschnitt durch ihre Kleinheit stark hervortretender Zellen, die auf jungen Stadien sehr plasmareich und stark färbbar sind (Fig. 57, 58).

Während der Bildung der Öffnung und allmählichen Aushöhlung der Ausschütteröhre sieht man die Zellen inhaltsarm, die Zellwände schwächer werden; zugleich tritt von oben von der Vertiefung her eine im Längsschnitt nach unten spaltförmig verlaufende Aushöhlung auf. Die Zellen und Zellwände verschwinden, ohne daß Resorptionserscheinungen wie bei *Erica* oder so ausgesprochene Verschrumpfung der Zellen wie bei *Rhododendron* zu beobachten wäre. Die äußerste Zellschicht bleibt bei *Vaccinium* und *Macleania* unverdickt, die darunter liegende, die der fibrösen Schicht anderer normal sich öffnenden Antheren entspricht, wird namentlich bei *Macleania* stark verdickt.

Nach der Lage und Gestaltung der Öffnungen schliessen sich an *Vaccinium* und *Macleania* die Arten von *Pirola* an, von denen ich *Pirola minor*, *secunda*, *rotundifolia*, *uniflora* untersucht habe. Bei den beiden erstgenannten Arten sind die Theken in kurze, schief abgeschnittene sterile Stücke in ganzer Breite verlängert; bei *Pirola rotundifolia* und *uniflora* dagegen sind den Antheren je zwei kurze Röhrchen aufgesetzt, deren abgeschrägte Enden bei *Pirola uniflora* einander ein wenig zugekehrt, bei *Pirola rotundifolia* dagegen von einander abgewendet sind. Die Eröffnung dieser Ausgüsse erfolgt hier für alle Formen in derselben Weise mit allen Zeichen deutlicher Resorption wie bei *Erica*, indem deren Wirkung noch durch Kollabieren der angrenzenden Zellen vervollständigt wird. Man sieht auch hier die in der Zerstörung befindlichen Zellen in der bei *Erica aggregata* geschilderten Weise verändert und in weiter fortgeschrittenen Stadien die Ränder der Öffnung mit der weißlichen Masse dicht bedeckt, die schon bei schwacher Vergrößerung an Alkoholmaterial deutlich erkennbar ist. Die Auflösung beginnt in den Zellen, die die am Ende jedes Ausgusses befindliche ursprüngliche Vertiefung bilden und setzt sich dann bis zu den Pollenfächern in einem Gewebestreifen fort, der nicht bei allen untersuchten *Pirola*-arten gleich deutlich hervortritt. Indem die ihn umgebenden Zellen dann kollabieren und allmählich verschwinden, entsteht der volle Umfang des die Außenöffnung mit dem Innern der Pollensäcke verbindenden Kanals. In den Fächerscheidewänden konnte ich lediglich allmähliches Verschrumpfen der Zellen wahrnehmen, aber keine Resorptionserscheinungen.

In den fertigen Antheren zeigen die erste und zweite Wandzellschicht verschiedene Ausbildung bei den einzelnen Arten: bei *Pirola*

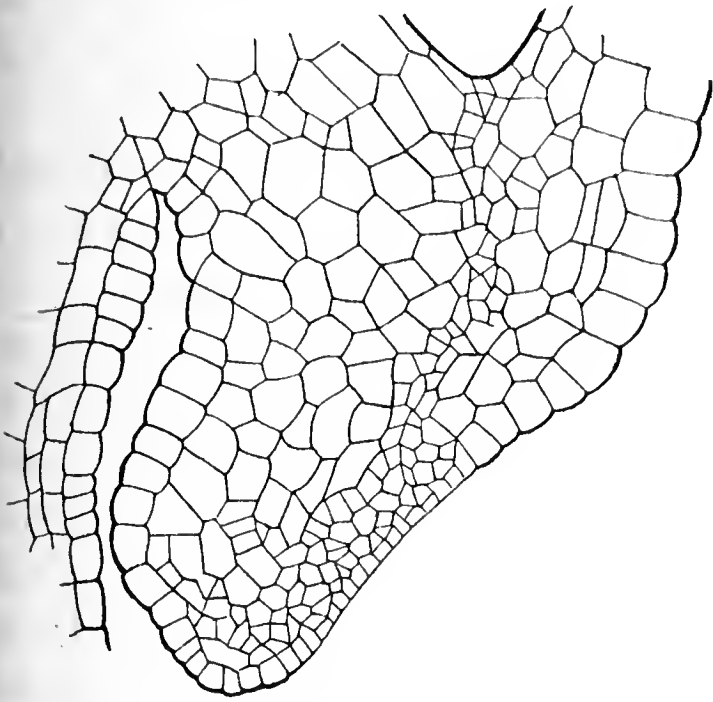


Fig. 59.

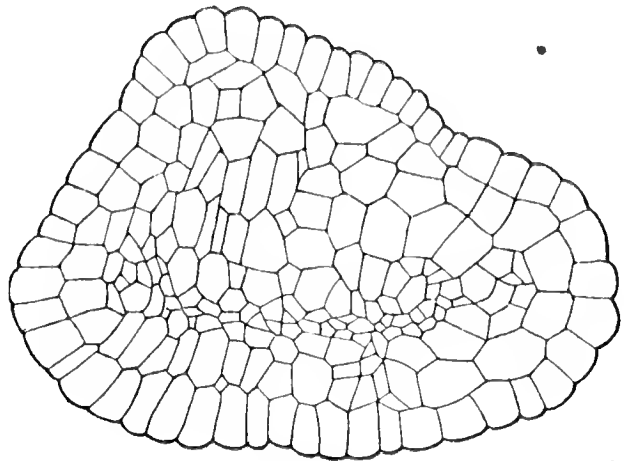


Fig. 60.

Fig. 59 und 60: Längs- und Querschnitt durch die Ausschütteröhre einer Hälfte einer noch geschlossenen Anthere von *Pirola rotundifolia*.

secunda zeigen beide Schichten netzförmige Verdickung auf allen Wänden, bei *Pirola minor* ist nur die zweite Zellenlage verdickt, ebenso ist es bei *Pirola rotundifolia*, nur ist hier in den Ausgüssen die Verdickung auch auf tieferliegende Schichten ausgedehnt; bei *Pirola uniflora* endlich ist ein derartiges Aussteifungsgewebe überhaupt nur in der Wand der Röhren ausgebildet (Fig. 59—62).

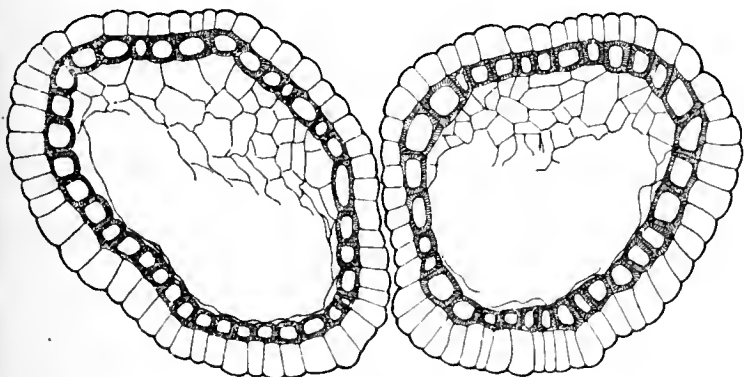


Fig. 61.

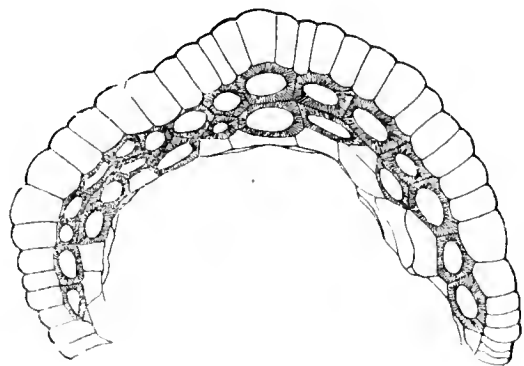


Fig. 62.

Fig. 61: Querschnitt durch die Ausschütteröhren einer sich eben öffnenden Anthere von *Pirola rotundifolia*.

Fig. 62: Querschnitt durch den die freie Außenöffnung bildenden Teil einer Ausschütteröhre einer Antherenhälfte von *Pirola rotundifolia*.

Haben wir bisher lediglich Formen betrachtet, deren Öffnungen von vornherein in bestimmter Weite angelegt, stets dieselbe Aus-

dehnung aufweisen, so müssen nun noch die Fälle angeführt werden, in denen die Öffnung nach ihrer Bildung noch vergrößert oder die eigentliche Dehiscenz erst herbeigeführt wird durch eine auf Austrocknung beruhende Bewegung der Epidermis.

Verhältnismäßig am geringsten erscheint die Mitwirkung der Epidermis bei der Dehiscenz bei *Kalmia*, denn hier tritt in der auffallend breiten Furche, die die an die fast nicht ausgebildete Fächer-scheidewand ansetzenden Fächerwände zwischen sich lassen, auf mehr als ein Drittel der Antherenlänge das Resorptionsgewebe zu-tage (Fig. 63). In seinem weiteren Verlaufe nach abwärts wird es

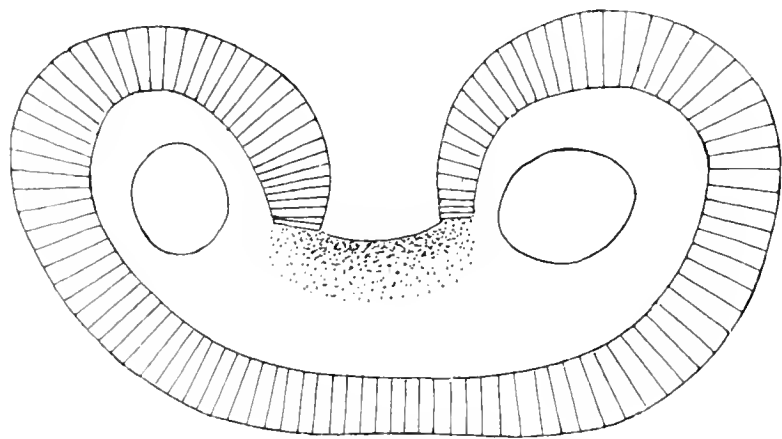


Fig. 63: Schematisierter Querschnitt einer Antherenhälfte von *Kalmia latifolia*; das Resorptionsgewebe punktiert.

nur von einer einzigen Zellschicht, die die Fächerwände auch im geöffneten Zustand noch verbindet, überdeckt; es besteht hier aus mehreren Lagen von Zellen, deren eigentümliche Beschaffenheit sie scharf umgrenzt gegenüber den übrigen Zellen hervortreten läßt. Nach den Pollenfächern hin grenzen später verschrumpfende

Zellen das Resorptionsgewebe in seinem ganzen Verlaufe ab. Die Erscheinungen der Resorption sind dieselben wie bei *Erica* und *Pirola*. Die Epidermis besteht in der Umgebung der Öffnung aus hohen Zellen, deren Innen- und Seitenwände stärker verdickt sind als die leicht gewölbte Außenwand. In dem übrigen Teile der Anthere sind die Epidermiszellen weniger hoch als breit und lang, doch besteht auch hier ein Gegensatz in der Verdickung ihrer Wände. Unter den hohen Epidermiszellen erleidet nun die darunterliegende Zellschicht in der Umgebung der Öffnungsstellen eine Verdickung, die auf der nach außen gekehrten Wand dieser Zellen (auf der Innenwand der Epidermiszellen) geringer ist als auf den übrigen Wänden. Diese verdickte Zellschicht dient zur Verstärkung der Innenwand der Epidermiszellen bei der Austrocknung. Wenn die Anthere sich öffnet, so entsteht zunächst durch die Gewebeauflösung ein schmaler Spalt; die daran grenzenden Zellen der Epidermis, die von vornherein anders gebaut sind als die übrigen und nur schwache Wände besitzen, verschrumpfen. Indem nun in allen übrigen Epidermiszellen beim Austrocknen die dünnen Außenwände sich einfallen, wird eine Auswärtsbewegung der Öffnungs-ränder bewirkt, durch die der lange Spalt zu einer breiten und weiten

Öffnung wird; zugleich wird auch im unteren Teile der Anthere der Hohlraum erweitert.

Gegenüber den Antheren von *Kalmia* erscheinen die übereinstimmend gebauten Antheren von *Rhodothamnus Chamaecistus* und *Phyllodoce*, von welcher Gattung ich die Arten *Phyllodoce taxifolia* Salisb. und *Phyllodoce empetrifomis* Don. untersucht habe, vollkommener gebaut, wenn auch ihre Öffnungen sehr viel kleiner sind. Bei ihnen ist jede Antherenhälfte in eine kurze, sterile und nach hinten umgebogene Spitze ausgezogen, auf die sich die zwischen den vorgewölbten Pollensäcken jeder Antherenhälfte verlaufende Einsenkung als tiefe Furche fortsetzt. Am Grunde dieser Furche stoßen die Ränder der beiden Fächer dicht aneinander und lassen das Resorptionsgewebe nicht an die Oberfläche treten (Fig. 64); dessen Zellen

sind fast archesporähnlich. Die Epidermiszellen sind hoch, palissadenförmig, führen lange einen gefärbten Zellsaft und einen Wandbelag, der stark lichtbrechend, aber nicht quellbar ist und sich mit Fuchsin und Hämatoxylin nicht, wohl aber mit Anilinblau färbt. Löst man ihn mit Eau de Javelle heraus, so sieht man, daß die Verdickung der Seitenwände der Epidermiszellen nach außen allmählich abnimmt; die Innen-

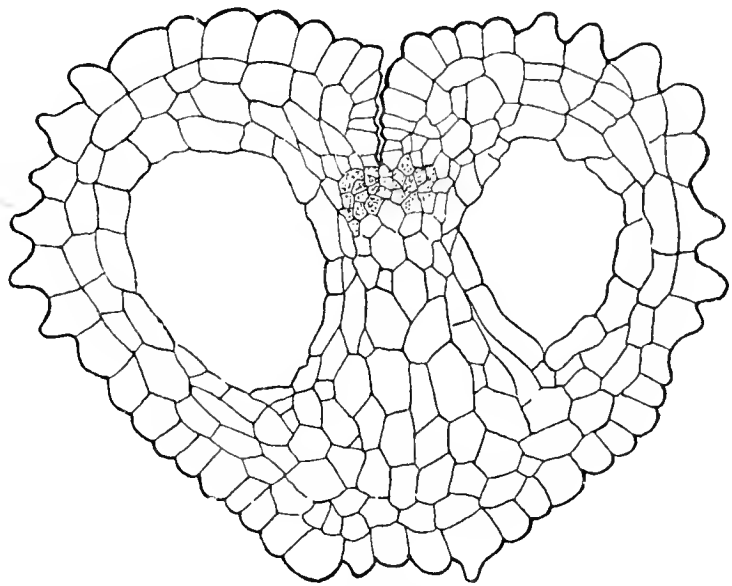


Fig. 64: Querschnitt durch die Öffnungsstelle einer Antherenhälfte von *Phyllodoce latifolia*.

wand ist ebenfalls etwas verdickt. Unter dieser Epidermis liegen aber Zellen (Fig. 65, 66), die auf ihren Seiten- und Innenwänden stark verdickt sind und zwar in einer der Verdickung in Endothecien ähnlichen Weise, indem die im übrigen gleichmäßige Verdickung von langen, schmalen Tüpfeln unterbrochen ist. Bei der Dehiscenz wird nun durch die Auflösung des dafür vorgebildeten Gewebes und Verschrumpfen der daranstoßenden zarten Epidermiszellen jede Antherenhälfte durch einen über ihren Scheitel herlaufenden Spalt eröffnet; dieser wird dann ähnlich wie bei *Kalmia* durch die Austrocknungsbewegung, die die erste und zweite Zellage ausführen, zu einer runden Öffnung umgestaltet; bewirkt wird dies namentlich durch die Anordnung der endotheciumähnlich verdickten Zellen, die in und unterhalb der umgebogenen Spitze jeder Antherenhälfte auf der Rückseite der-

selben ausgebildet sind. Der ganze Mechanismus arbeitet rascher als bei *Kalmia*, wohl infolge der schon in ihrem Bau ausgedrückten stärkeren Mitwirkung der zweiten Zellschicht. Auch vermag bei *Kalmia* Benetzung einen vollständigen Verschluss nicht herbeizuführen, während dies bei *Rhodothamnus* und *Phyllodoce* der Fall ist, da die

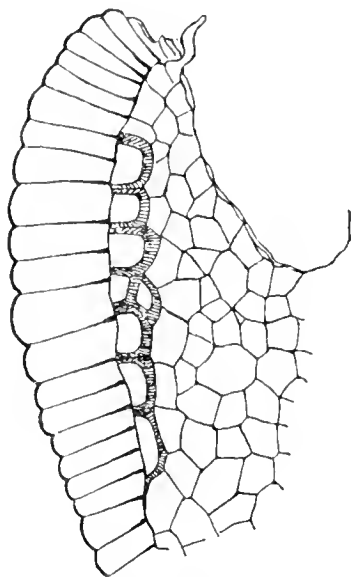


Fig. 65.

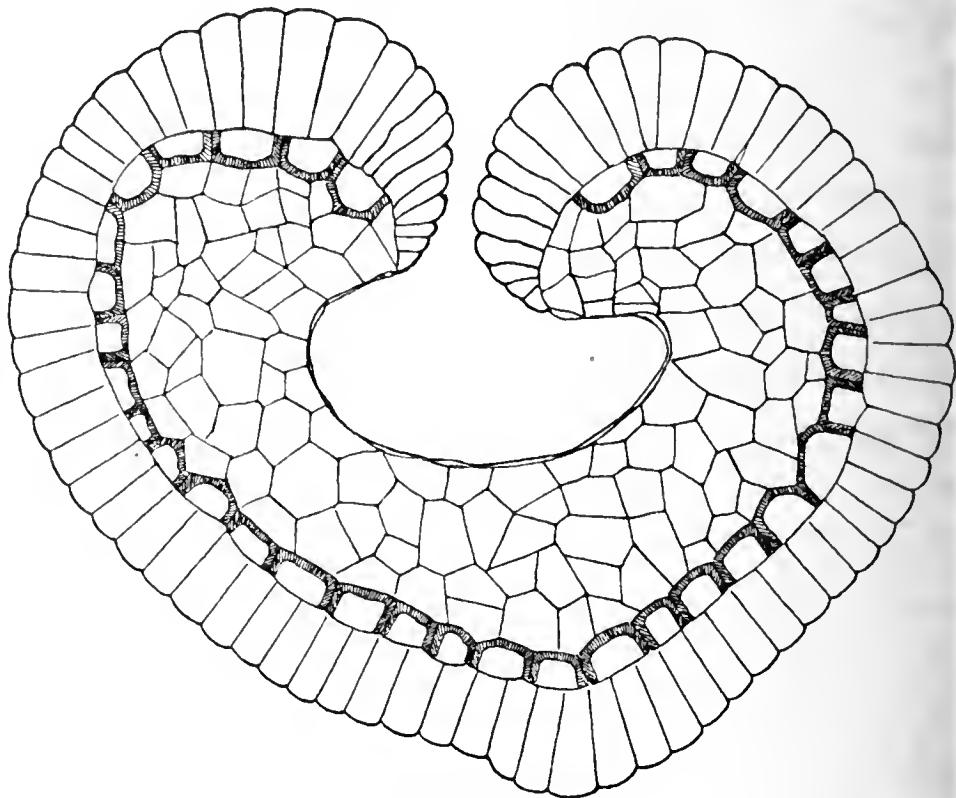


Fig. 66.

Fig. 65: Querschnitt durch den Rand der Antherenöffnung von *Rhodothamnus Chamaecistus*.

Fig. 66: Schematisierter Querschnitt durch die umgebogene Spitze einer Hälfte einer sich eben öffnenden Anthere von *Rhodothamnus Chamaecistus*.

verschrumpften Epidermiszellen auf dem eingebogenen Rand der Fächerwände sitzen und das Resorptionsgewebe nicht an die Oberfläche tritt. Dieses setzt sich in gleichmäßiger Ausbildung durch die ganze Fächerscheidewand nach unten fort; durch seine Auflösung wird, wenn die Anthere im Begriffe ist sich zu öffnen, ein langgestreckter Hohlraum gebildet in der Scheidewand; erst die Verschrumpfung und Zerreißung der rechts und links diesen Hohlraum begrenzenden Zellen, die ihn von den Pollenfächern trennen, führt deren Vereinigung herbei.

Die nahe verwandten Gattungen *Arbutus*, *Arctous* und *Arctostaphylos*, ausgezeichnet durch außerordentliche Ähnlichkeit im Bau der Antheren, bilden deren längliche Öffnungen wie die *Pirola*-arten im untersten Teile der Antherenhälften auf der nach außen gekehrten Seite aus, und zwar nicht in einer dem Verlaufe der Fächerscheidewand entsprechenden, sondern dazu senkrechten Linie, die ein wenig gebogen über das untere Ende der beiden Fächer und der sie trennenden

Scheidewand herläuft. Diese Linie wird markiert durch die niederen Epidermiszellen, die die Ränder der zukünftigen Öffnung bezeichnen. Die daneben befindlichen Epidermiszellen, ursprünglich von gleicher Gröfse wie jene, nehmen rasch an Gröfse zu und bilden das die Öffnung bewirkende Exothecium. Die namentlich in dem untersten Teile der Anthere aus ziemlich viel Zellenlagen bestehende Antherenwand — man könnte geradezu auch hier von einer sterilen Spitze der Anthere reden, in der teilweise die Öffnung gebildet wird — wird unter der Öffnungslinie von einem Streifen kleiner Zellen durchsetzt, die sich auch auf die Fächerscheidewand fortsetzen und die typischen Erscheinungen der Resorption zeigen. Indem dann die übrigen hypodermalen Zellen verschrumpfen, besteht schliesslich die Antherenwand in der Umgebung der Öffnungsstelle nur mehr aus

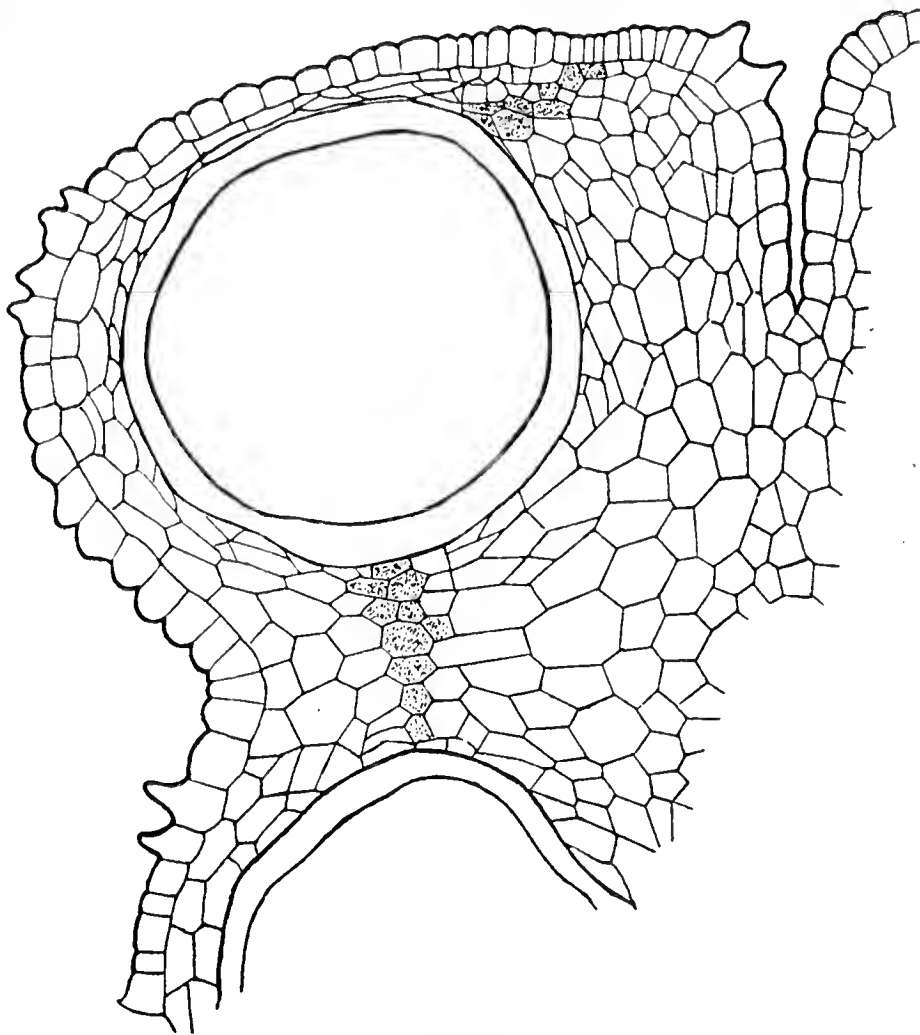


Fig. 67.

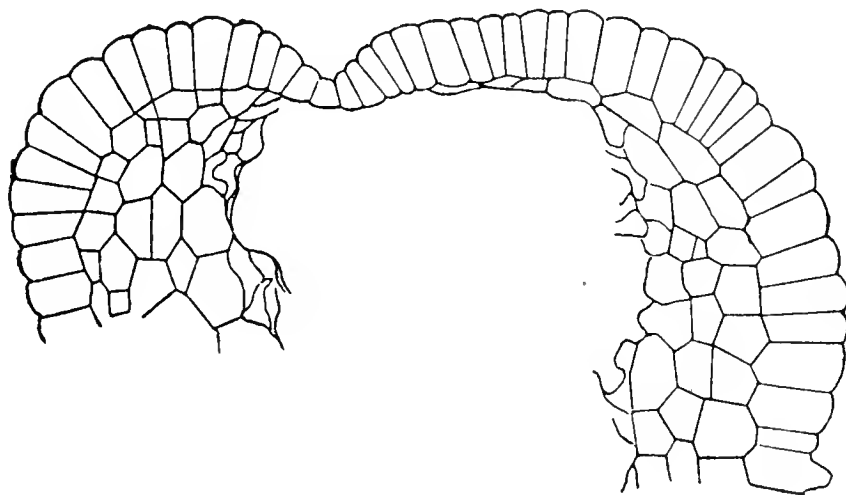


Fig. 68.

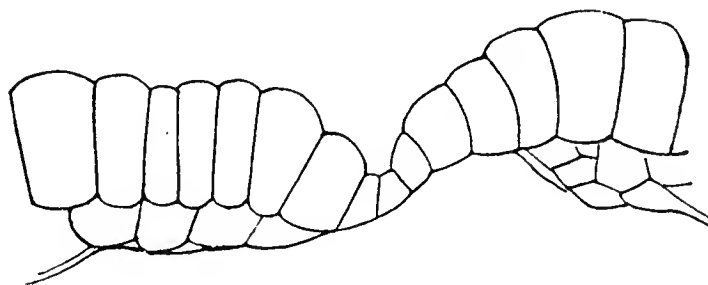


Fig. 69.

Fig. 67, 68, 69: Querschnitte durch die Öffnungsstelle der Anthere von *Arbutus Unedo* auf verschiedenen Stadien (Fig. 69 stärker vergrößert).

dem Exothecium, dessen starke Schrumpfung unter Einfaltung der äußeren Zellwände die Dehiscenz herbeiführt. Ein Verschluss der geöffneten Antheren bei Benetzung tritt nicht immer ein (Fig. 67—69).

Ist das Exothecium der bisher geschilderten Formen nur lokal ausgebildet in der Umgebung der späteren Öffnung, so ist bei *Loiseleuria procumbens* Desv. die Epidermis der Antherenwand in ihrer ganzen Ausdehnung für die Funktion als Exothecium verwendet. Die Zellen der Epidermis sind ohne Inhalt, groß und nicht papillös vorgewölbt; die Innen- und Außenwand jeder Zelle ist sehr dünn, die Seitenwände sind ganz wenig verdickt und zeigen große Tüpfel. Bei der Öffnung verschrumpft die Scheidewand der Fächer; dabei lösen sich die Fächerwände ab. Resorptionserscheinungen konnten nicht beobachtet werden. Vermutlich durch Schwinden des Füllwassers beim Austrocknen werden die Außenwände der Zellen eingefaltet und so die Antheren und zwar durch einen Spalt in ihrer ganzen Länge weit geöffnet. Bei Benetzung schließen sie sich wieder. In Antheren, die schon einige Zeit geöffnet sind, erscheinen durch die starke Austrocknung auch die Innenwände der Epidermiszellen eingefaltet; auch sind dann mit Ausnahme des Filaments alle übrigen Zellen an der Anthere verschrumpft und vertrocknet. Unter der Epidermis bleibt keine Zellschicht erhalten (Fig. 70).

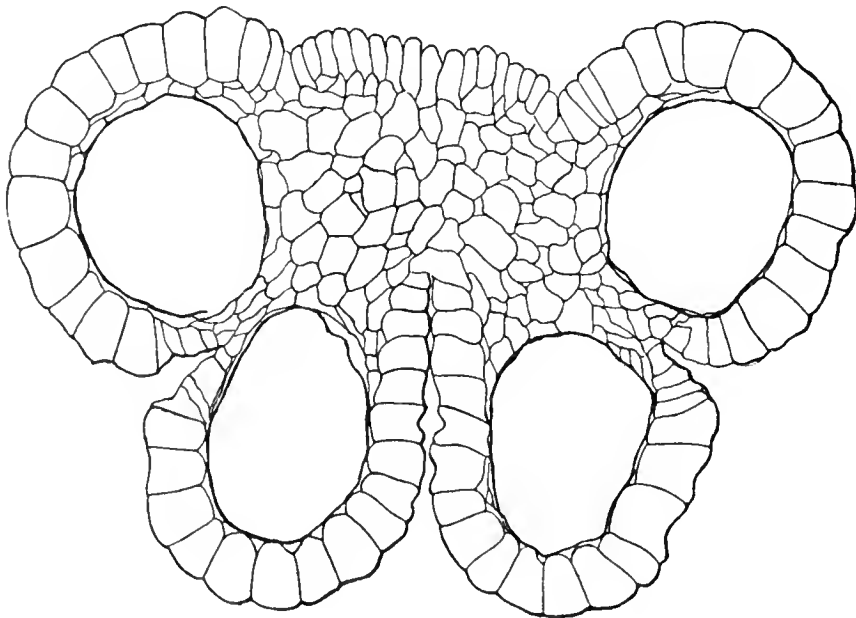


Fig 70: Querschnitt durch eine ungeöffnete Anthere von *Loiseleuria procumbens*.

Völlig abweichend vom Habitus und Aufbau aller übrigen Antheren der Pirolaceen und Eriaceen sind die Antheren von *Monotropa hypopitys* L. (Fig. 71). Auf dem stabförmigen Filament sitzt eine nierenförmige Anthere, die auf ihrer Außenseite eine hufeisenförmige Rinne aufweist. Sie besteht aus zwei horizontal übereinander lie-

genden Pollensäcken, die durch eine schräg von hinten unten nach vorn oben verlaufende Scheidewand getrennt sind (Fig. 72). Der Ansatz der Scheidewand auf der stärker gewölbten Vorderseite markiert sich durch eine ganz schwache, namentlich auf Längsschnitten hervortretende Vertiefung. Die Öffnung dieser merkwürdig geformten

Anthere erfolgt im Verlaufe jener hufeisenförmigen Linie, in der zwischen niederen, kleinen Zellen die Aufrifsstelle vorgebildet ist. Bewirkt wird die Dehiscenz durch die als Exothecium ausgebildeten hohen Epidermiszellen (Fig. 73); dieses Verhalten entspricht also dem

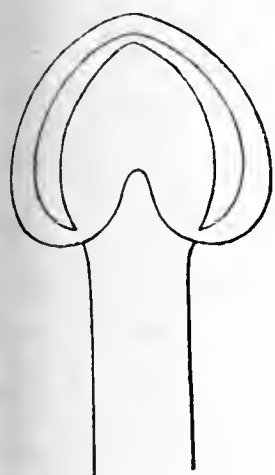


Fig. 71.

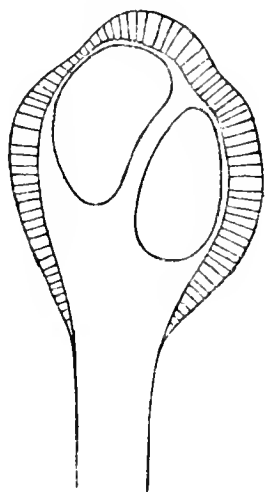


Fig. 72.

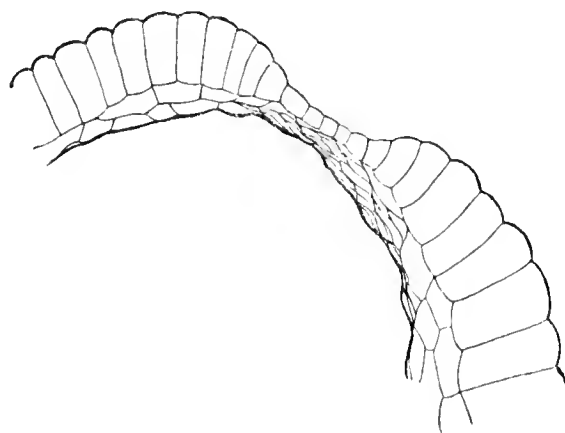


Fig. 73.

Fig. 71: Habitusbild einer Anthere von *Monotropa hypopitys*.

Fig. 72: Längsschnitt (schematisiert) durch eine Anthere von *Monotropa*.

Fig. 73: Längsschnitt durch die Öffnungsstelle der Anthere von *Monotropa*.

für *Loiseleuria* und *Arbutus* angegebenen. Resorptionserscheinungen konnten keine beobachtet werden; die unter der Epidermis gelegenen Zellschichten verschrumpfen. Durch die Öffnungsbewegung werden beide Fächer, deren Scheidewand vorher schon verschrumpft ist, gleichzeitig aufgetan und durch die starke Schrumpfung der Epidermiszellen erscheint die geöffnete Anthere wie eine kleine, auf dem Filament bewegliche Platte, von dem einfachen Pollen dicht bedeckt. Leider war das Material, das ich bekommen konnte, nicht vollständig genug, um die Entwicklungsgeschichte dieses so stark abweichenden Gebildes zu untersuchen.

Auch bei den von mir untersuchten Epakridaceen *Epacris impressa* Labill., *Styphelia Richei* Labill. und *Styphelia lanceolata* Sm. ist die äußerste Zellschicht der Antherenwand diejenige, welche die Öffnung der Antheren bewirkt. Die sie bildenden Zellen sind anfangs nur papillös vorgewölbt, später aber runden sich die Vorwölbungen kuppelförmig in ganzer Breite der Zellen ab. Die Zellwände werden bei *Epacris impressa* in der Antherenepidermis nur wenig verdickt. Bei der Öffnung der Antheren werden die vorgewölbten Teile der Epidermiszellen namentlich von den Seiten her eingefaltet infolge der Austrocknung. Die Epidermiszellen zeigen sehr lange Inhalt, die an die Fächerscheidewand grenzenden sind leer und verschrumpfen völlig bei der Öffnung; oft zeigen sie Abgliederung von Papillen (Fig. 74, 75).

Bei *Styphelia* werden die Zellwände der Epidermis mit Ausnahme der Innenwände sehr stark verdickt in der Weise, daß das Lumen der Zelle gewissermaßen als Hohlpapille zwischen die Verdickungen der Seitenwände hineinragt. Die länglichen Tüpfel, die die Verdickung

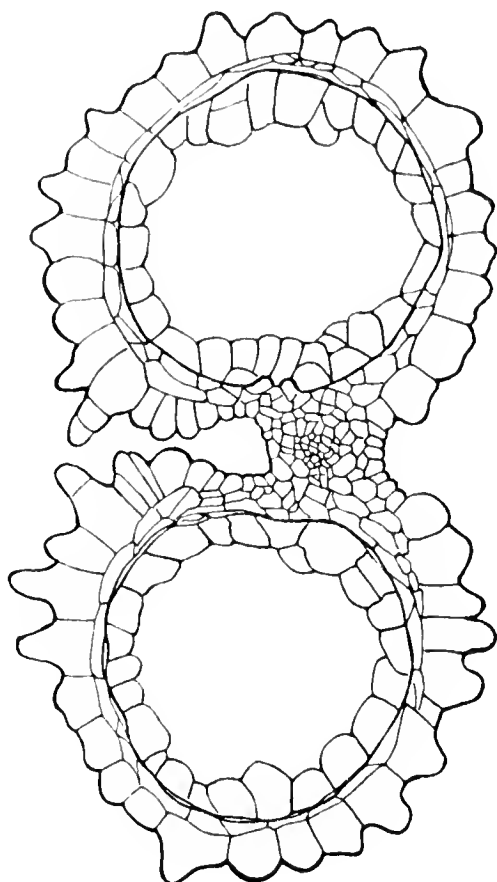


Fig. 74.

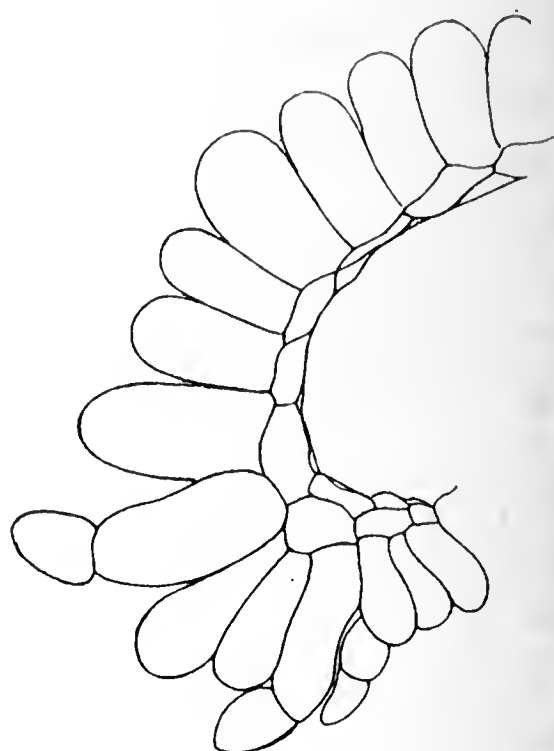


Fig. 75.

Fig. 74 und 75: Querschnitt durch eine ungeöffnete und den Rand einer geöffneten Anthere von *Epacris impressa*.

unterbrechen, verlaufen hauptsächlich in der Querrichtung zur Längsachse der Anthere und zu der Linie der Öffnung. In geöffneten Antheren erscheinen auch hier die Zellen von beiden Seiten her zusammengefaltet parallel zur Richtung des Spaltes (Fig. 76).

Geöffnete Antheren von *Epacris* und *Styphelia* sind durch Benetzen allein nicht mehr zu der Schließbewegung zu veranlassen; erwärmt man dagegen das Wasser, in das sie gelegt wurden, stark, so tritt langsam Verschluss ein. Rasch läßt sich die Schließbewegung mit Kalilauge verursachen.

Bei *Epacris*, *Styphelia*, *Monotropa*, *Loiseleuria* und *Arbutus* ist es also die äußerste Zellschicht allein, die eine Bewegung zum Zweck der Öffnung der Anthere ausführt und in der man deshalb auch die Ursache der Bewegung suchen muß, während bei *Kalmia* und namentlich bei *Phyllodoce* und *Rhodothamnus* die Form der Verdickung der Zellwände der zweiten Zellschicht es wahrscheinlich macht, daß ihr Anteil an der Verursachung der Auswärtskrümmung des Öffnungs-

randes ein sehr wesentlicher ist; immerhin aber dürfte man ihrer ungleichen Kontraktion infolge der Austrocknung allein die Bewegung nicht zuschreiben, da einerseits die Ausbildung dieser Zellschicht in der angegebenen Weise auch in der Umgebung der Öffnung nur in verhältnismässig beschränktem Maße eintritt, andererseits auch die äußerste Zellschicht einen Bau zeigt, der mit dem in den Fällen vorhandenen im wesentlichen übereinstimmt, wo die Epidermis schliesslich allein noch vorhanden ist und die Krümmungsbewegung ausführt, wie bei *Arbutus*. In keinem Falle zeigt aber die äußerste Zellschicht eine Form der Verdickung, wie wir sie z. B. im Annulus der Farnsporangien finden; man wird sie indessen doch als Exothecium bezeichnen dürfen, da ja ihre

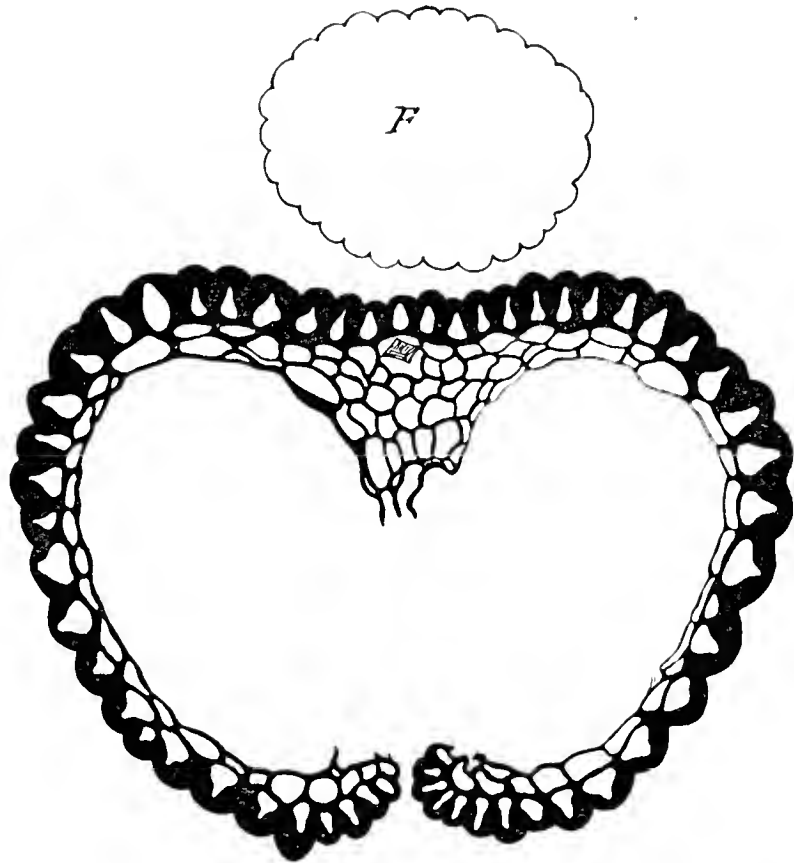


Fig. 76: Querschnitt durch eine der geöffneten Antheren von *Styphelia lanceolata*.

Funktion dieselbe ist, wie sie den typischen Exothecien der Sporangien der Pteridophyten und der Mikrosporangien der Gymnospermen zukommt. Und namentlich deshalb ist die Heranziehung der Epidermis in Mikrosporangien angiospermer Pflanzen zur Bewirkung der Dehiscenz von Interesse, weil die Regel, daß den Sporangien der Pteridophyten und Mikrosporangien der Gymnospermen ein Exothecium, den Mikrosporangien der Angiospermen aber ein Endothecium zukomme, eine Regel, die durch das Endothecium der Pollensäcke von *Ginkgo biloba* vonseiten der Gymnospermen her einmal durchbrochen erscheint, nun auch für die Angiospermen nicht mehr ausnahmslos gilt (siehe Goebel, Flora 1902 Ergänzungsband pag. 254).

Im Gegensatz zu sämtlichen untersuchten Erikaceen, Pirolaceen und Epakridaceen steht die Gattung *Clethra* durch den Besitz eines typischen Endothecium in ihren Antherenwänden. Alle Zellen der unter der Epidermis gelegenen Schicht zeigen die fast halbringförmig auf Innen- und Seitenwänden ausgebildeten Verdickungsfasern, die namentlich in der Querrichtung zur Längsachse der ganzen Anthere verlaufen. Somit bestätigt auch die Untersuchung der Anthere von

Clethra auf ihre Dehiscenz, daß diese Gattung mit vollem Recht als anomales Genus von den Erikaceen getrennt und „als Typus einer eigenen kleinen Familie aufgestellt“ wird, wie dies schon von Klotzsch geschah.

Trotz der Dehiscenz vermittelt eines Endothecium zeigen aber die Antheren von Clethra doch insofern Ähnlichkeit mit den Antheren

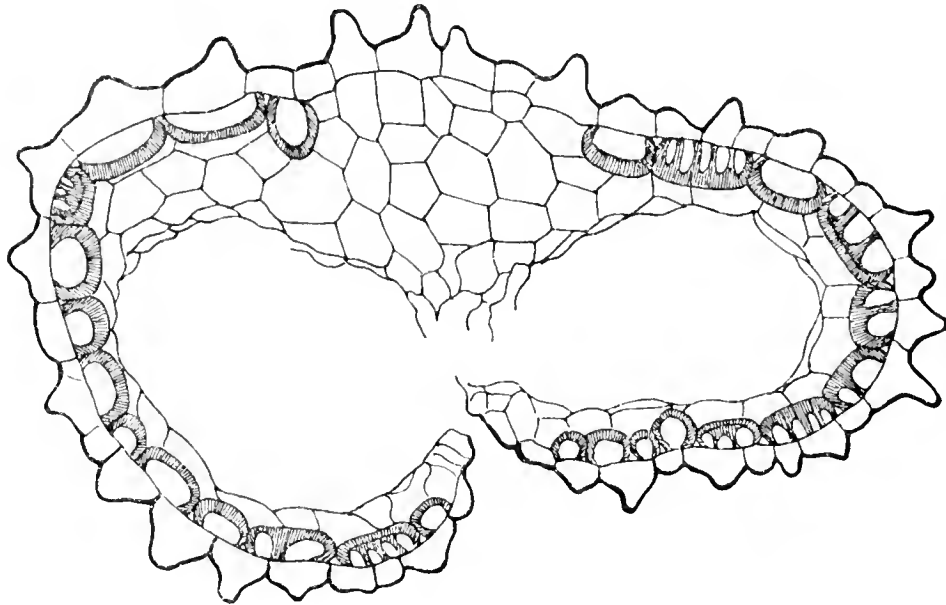


Fig. 77.

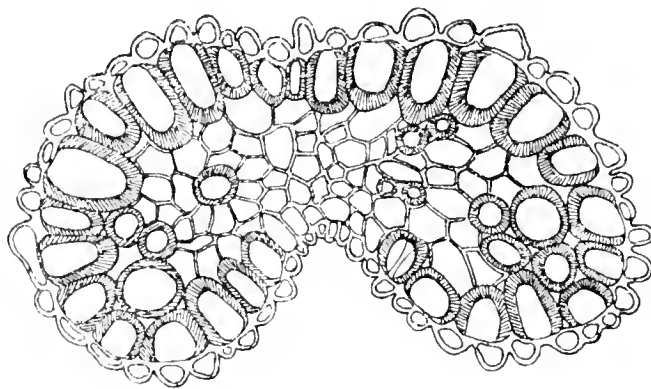


Fig. 78.

Fig. 77: Querschnitt durch die Öffnungsstelle einer eben geöffneten Anthere von *Clethra arborea*.

Fig. 78: Querschnitt durch die sterile Spitze einer Anthere von *Clethra arborea*.

Richardia africana und *Dianella divaricata*. Als Ursache gibt Leclerc du Sablon an, es sei in dem Teile der Anthere, der sich nicht öffnet, die fibröse Verdickung auch in den an und in der Scheidewand liegenden Zellen der subepidermalen Schicht ausgebildet, während die eigentlichen Öffnungsränder nur unverdickte Zellen aufweisen, die ebenso wie die Zellen der Scheidewand bei der Dehiscenz verschrumpfend und vertrocknend leicht durchrissen werden können. Dieselben Umstände bedingen auch bei *Clethra* die Beschränkung der Dehiscenz auf einen kurzen Spalt. Der Entstehungsort der Öffnungen ist ja derselbe wie bei *Pirola* und *Arbutus*, nämlich das untere, nach außen gekehrte Ende der Antherenhälften.

der Erikaceen, als ihre Öffnungen nur kurze Spalten sind, obwohl das Endothecium überall in der Antherenwand und selbst in der langen, sterilen Spitze, in die Konnektiv und Antherenhälften zusammen ausgezogen sind, zur Ausbildung kommt. Dieses Verhalten ist auch bei anderen Antheren, bei denen trotz spaltförmiger Öffnung das Endothecium über ihre ganze Länge zur Anlegung kommt, von Leclerc du Sablon beobachtet worden, so bei *Ri-*

Die sterile Spitze, in die die Anthere nach oben verlängert ist, zeigt an ihrem Ende eine anscheinend der Wasserausscheidung dienende Spaltöffnung; wenigstens liegen unterhalb derselben nur wenig von ihr entfernt 2—3 isolierte Tracheiden, die schon sehr früh ausgebildet sind, ehe noch das Gefäßbündel des Filaments und Konnektivs (in dem es in halber Höhe endigt) deutlich ist. Der ganze Fortsatz der Anthere zeigt drüsigen Charakter.

Die Gruppen von Gattungen, die jeweils in gleicher Weise die Öffnungen ihrer Antheren entstehen lassen, sind im vorstehenden angeordnet nach den die Dehiscenz herbeiführenden Prozessen, also ob lediglich Gewebezerstörung oder diese und ein lokales Exothecium oder ein über die ganze Anthere ausgedehntes Exothecium ohne vorbereitende Resorption oder endlich ein Endothecium die Dehiscenz bewirkt. Man könnte aber diese Gruppen von Gattungen mit einem bestimmten Modus der Dehiscenz auch anders anordnen, indem man versucht, sie in der Reihenfolge ihrer phylogenetischen Entstehung hintereinander zu stellen. Dann tritt, verwandten Formen am nächsten stehend, deren Antheren sich vermittelt eines Endothecium in Längsspalten öffnen, an den Anfang der Reihe phylogenetischer Entwicklungsstufen der Erikaceenantheren *Clethra*, deren Antheren sich trotz des in ganzer Länge der Anthere ausgebildeten Endothecium nur durch eine kurze Spalte öffnen. Reste des Endothecium haben sich erhalten in ganz prägnanter Form bei *Rhodothamnus* und *Phyllodoce*, undeutlicher bei *Kalmia*, während die an der Dehiscenz beteiligte Gewebeauflösung bei *Kalmia* gegenüber *Rhodothamnus* und *Phyllodoce* im Zunehmen begriffen ist. Bei *Erica* und *Rhododendron* ist dann das Endothecium völlig verschwunden und die Gewebezerstörung zur alleinigen Ursache der Dehiscenz geworden. Eine abermalige Weiterbildung dieser Formen sind vielleicht die mit Ausschütteröhren versehenen Antheren von *Vaccinium*, die der Pollenentleerung durch Poren durch Schütteln der Antheren wohl am meisten angepasst sind, denen vielleicht die *Pirola*-arten anzuschließen wären. Nun sind aber einige Formen wieder zurückgekehrt zur Bildung von Längsspalten durch ungleiche Kontraktion einer aktiven Zellschicht beim Austrocknen; diese haben dann statt des verlorenen Endothecium ein Exothecium neu erworben, nur lokal wie *Arbutus*, in ganzer Länge der Anthere wie *Loiseleuria* und die *Epakridaceen*. Jedenfalls spricht die Mannigfaltigkeit der Formen und der Art und Weise der Entstehung der Öffnungen der Antheren für eine große Plastizität und Entwicklungsfähigkeit der auch sonst so hoch differen-

zierten Familie der Erikaceen in Bezug auf den Bau der Mikrosporangien.

Unter den zahlreichen Arbeiten der letzten Jahre, durch die die Vorgänge in den Samenanlagen vor und nach der Befruchtung für so viele Familien festgestellt worden sind, ist keine, die die Erikaceen in dieser Hinsicht berücksichtigt hätte. Von älteren Arbeiten sind die von Hofmeister und Vesque zu nennen, in denen unter anderen auch die Samenanlagen dieser Familie behandelt werden.

Und doch ließen sich gerade in Bezug auf die Samenentwicklung interessante Verhältnisse bei den Erikaceen im Hinblick auf die bei anderen Familien der Sympetalen gewonnenen Resultate erwarten, wenn anders die Erikaceen echte Sympetalen waren. Ich habe deshalb versucht, die Entwicklung der Samenanlagen der Erikaceen zur Befruchtungsreife und zu Samen in großen Zügen festzustellen.

Die Samenanlagen der Erikaceen zeigen auf den Stadien ihrer Ausbildung bis zur Befruchtung ein Verhalten, wie es für die Entwicklung dieser Organe bei den Sympetalen typisch ist: ein dünn bleibender Nucellus wird allmählich von einem einzigen, sich stark entwickelnden Integument umhüllt. Die Archesporzelle teilt sich in vier potentielle Embryosäcke, von denen der hinterste heranwachsend die drei andern zerdrückt. Gleichzeitig wird das wenige Nucellargewebe um den Embryosack von diesem aufgezehrt und er grenzt nun an die als Epithel ausgebildete innerste Integumentschicht. Als dann finden die normalen Kernteilungen statt.

Der Embryosack bleibt entweder bis zur völligen Ausbildung aller Kerne von dem Epithel in seiner ganzen Länge eingefasst und verlängert sich erst nachher sich erweiternd nach der Mikropyle zu; oder aber er hat schon während der letzten Kernteilungen begonnen, nach vorn unter Zerdrückung der angrenzenden Zellen auszuwachsen und so schon vor der Befruchtung ein kleines Haustorium zu bilden. Man findet nämlich, namentlich in den sehr kräftigen Samenanlagen, wie sie u. a. *Arbutus*, *Vaccinium*, *Macleania* besitzen, in der Chalaza und in der Mikropylarregion Gewebepartien, die sich durch ihren Inhaltsreichtum, ihre starke Färbbarkeit infolge eigentümlicher Beschaffenheit der Zellwände, sowie dadurch als Nährgewebe charakterisieren, daß sie von dem Embryosack, der in sie hineinwächst, während der Ausbildung des Embryo und der Anfüllung der Endospermzellen mit Reservestoffen aufgezehrt werden.

In diesen sehr kräftigen Samenanlagen werden also nach der

Befruchtung zwei groÙe Haustorien gebildet, das eine nach der Mikropyle zu durch Erweiterung und Vergrößerung der vor der Befruchtung gebildeten Ausbauchung des Embryosackes, ein ebenso groÙes nach der Chalaza hin. Beide sind, wenn ich auch ihre Entstehung nicht auf allen Stadien verfolgt habe, doch als mehrkernige Endospermhaustorien zu betrachten, da die Synergiden zugrunde gehen und die Antipoden schon sehr früh nur mehr als bräunliche Stücke mit undeutlichen Kernen auffindbar sind. In reifen Samen (Fig. 80) sind beide Haustorien leer, aber in ihrer ganzen Ausdehnung mit dicken, gebräunten Wänden erhalten. Vom Epithel bleiben an beiden Enden die äußersten Zellen erhalten; diese bilden zwei Einschnürungen, die den eigentlichen, mit Endosperm erfüllten Embryosack von den beiden Haustorien trennen. Die engen Öffnungen zum Durchtritt der Haustorien werden schließlich durch bräunliche, aus Endospermzellen entstehende Pfropfen verschlossen.

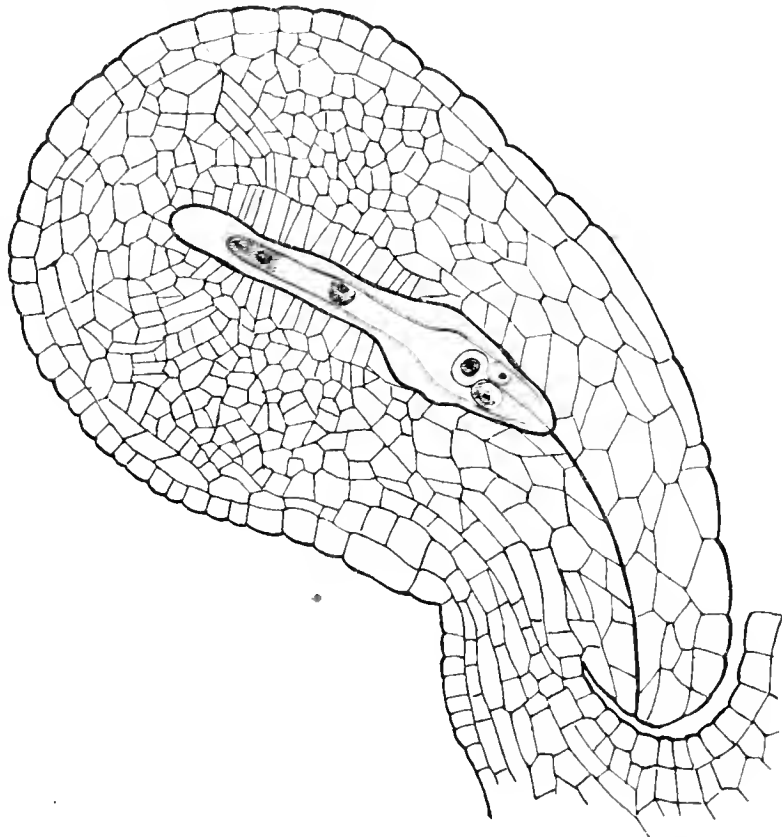


Fig. 79: Längsschnitt einer Samenanlage von *Arbutus Unedo*.

Bei *Calluna*, die ich am eingehendsten untersucht habe, sind die Samenanlagen schwächer als bei *Arbutus* und *Vaccinium*. Der Embryosack beginnt bei *Calluna* schon, wenn er erst vier Kerne enthält, nach der Mikropyle zu auszuwachsen und sich unter Verdrängung der angrenzenden Zellen bauchig zu erweitern. Sind dann Ei, Synergiden und die übrigen Kerne fertig ausgebildet, so beginnt auch nach der Chalaza zu eine Ausbauchung des Embryosacks sich zu bilden, in die der hinterste Antipodenkern einwandert. Zur Zeit der Befruchtungsreife finden wir den Eiapparat im vordersten Teil der Mikropylarerweiterung, die beiden

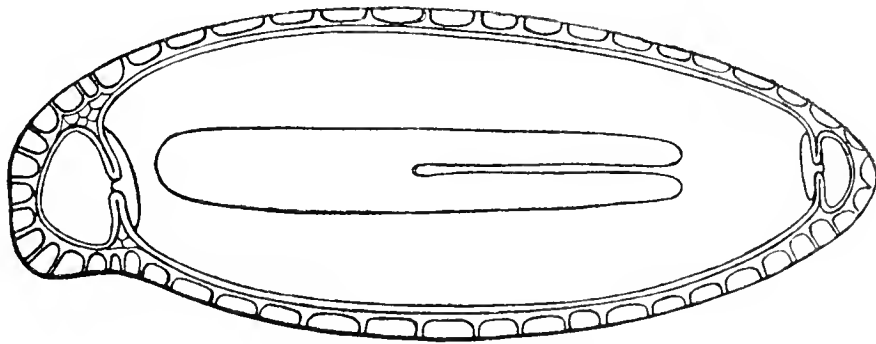


Fig. 80: Längsschnitt (schematisiert) eines Samens von *Arbutus Unedo*.

Polkerne vor der Einschnürung des Embryosacks durch das Epithel liegend und die Antipoden merkwürdig verändert. Sie liegen als undeutliche Kerne in zwei dunklen, stark färbbaren Massen, die durch deutliche Wände vom übrigen Embryosack abgegrenzt sind. Das hintere, die Ausbauchung zur Hälfte erfüllende Stück enthält einen Kern, das vordere reicht, mit zwei Kernen, sich anschließend bis in die Nähe der Polkerne (Fig. 81).

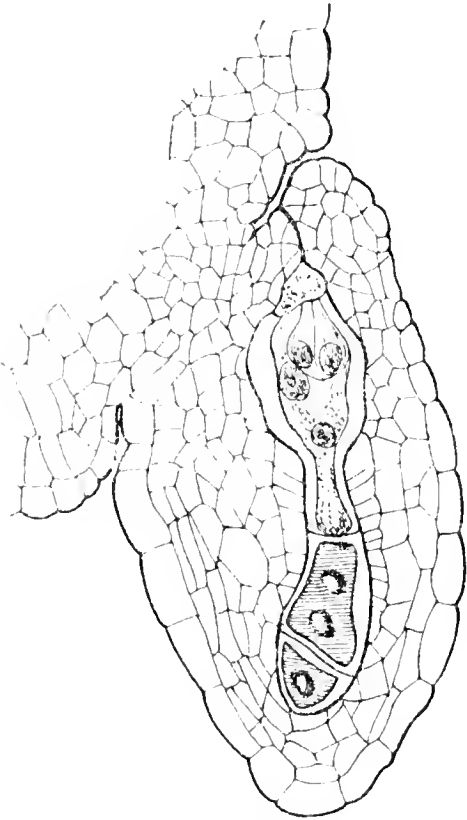


Fig. 81.

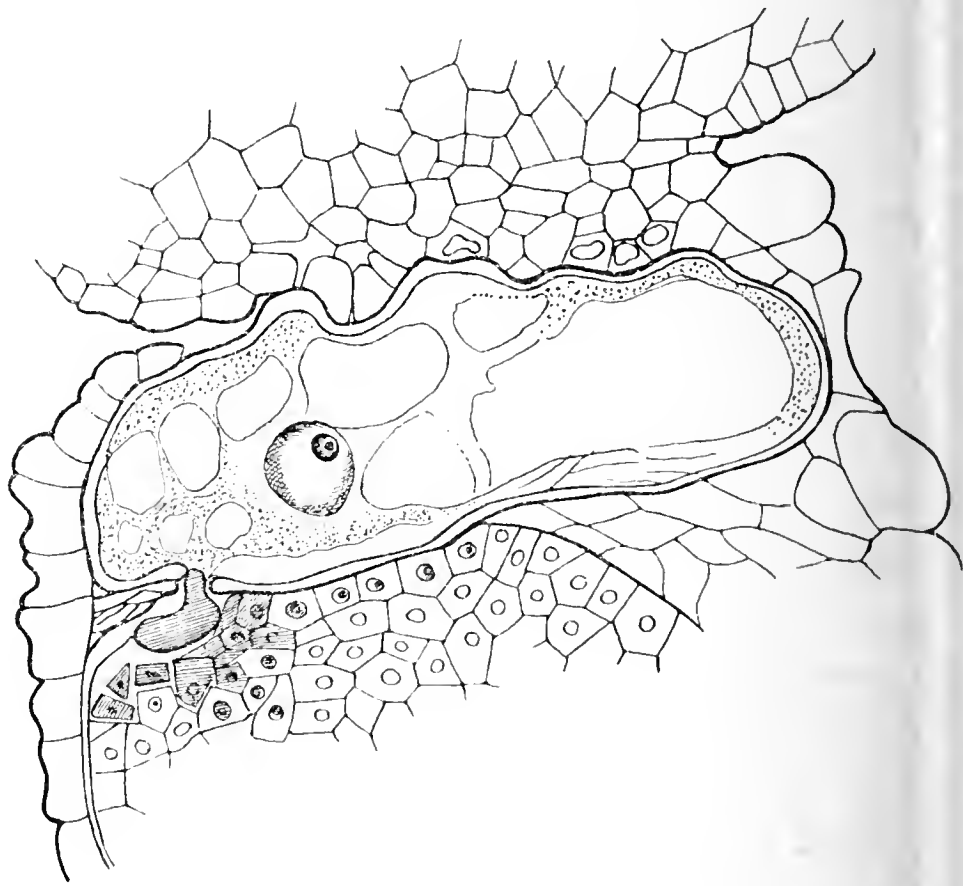


Fig. 82.

Fig. 81: Längsschnitt einer Samenanlage von *Calluna vulgaris*.

Fig. 82: Längsschnitt durch das Haustorium eines fast reifen Samens von *Calluna vulgaris*.

Nach der Befruchtung findet man die ganze Samenanlage stark herangewachsen; die vordere Ausbauchung beginnt sich zu vergrößern gewissermaßen unter der Leitung zweier Endospermkerne, die nach vorn gewandert sind. Die Synergiden werden desorganisiert und sind lange noch als gelbliche Masse sichtbar, in der nur mit Mühe zwei Teile zu erkennen sind. Diesen Synergidenresten sitzt der lange Embryoträger auf, der das Haustorium in seiner ganzen Ausdehnung durchsetzend den Embryo durch die Einschnürung des Embryosacks durch das Epithel hindurch in das Endosperm hineinschiebt. Die Integumentzellen sind herangewachsen, die Antipoden sind mit ihrem Haustorium nach hinten verschoben worden; die äußersten angrenzenden Endospermzellen sind in das zweikernige Stück deutlich vorge-

wölbt. In der Umgebung der Antipoden sind Integumentzellen in der Auflösung begriffen.

Auf noch älteren Stadien, wenn schon der Embryo als vielzelliger Körper im Endosperm sichtbar ist, ist dann auch das Mikropylarhaustorium außerordentlich herangewachsen. Es hat alle Zellen des Integuments und des Funikulus bis auf die äußersten aufgezehrt und dringt nun, indem die Mikropyle weit geöffnet erscheint, mit dicker, beinahe schleimig erscheinender Membran in die dem Ansatz des Funikulus benachbarten Zellen der Placenta ein. In ihm liegen die beiden Endospermkerne nahe beieinander und durch keine Zellwand getrennt inmitten größerer Ansammlungen von Protoplasma, von denen ein zierliches Gerüst von feinen Fäden nach allen Seiten ausstrahlt (Fig. 82).

Im reifen Samen (Fig. 83) ist das Antipodenhaustorium nur noch als bräunliche Emporwölbung über den Endospermkörper, von dem es deutlich abgegrenzt ist, wahrnehmbar. Das Mikropylarhaustorium bleibt, leicht zusammengeschrumpft, zwischen den eine weite Öffnung umschließenden und neben dem Haustorium vorspringenden Integument- und Funikuluszellen erhalten; in

seinem Innern enthält es ein dem früheren protoplasmatischen Netz entsprechendes Cellulosegerüst. Die zwischen den den Embryosack vom Mikropylarhaustorium abschnürenden persistierenden Epithelzellwänden zum Durch-

tritt des Haustoriums verbliebene Öffnung

wird auch bei *Calluna* durch einen gelblichen Pfropfen verschlossen, der aus Endospermzellen entsteht. Vielleicht hat an seiner Bildung auch der Embryoträger Anteil. In der Nähe beider Haustorien zeigen die Endospermzellen etwas abweichendes Aussehen, indem sie sich stärker färben lassen und undeutliche Kerne besitzen.

Bei der Keimung scheint das Mikropylarhaustorium keine Rolle zu spielen. In vielen Fällen ist es am reifen Samen nicht mehr vorhanden. Der Embryo zeigt ganz kurze Kotyledonen, die bei der Keimung an die Oberfläche gebracht werden und ergrünen.

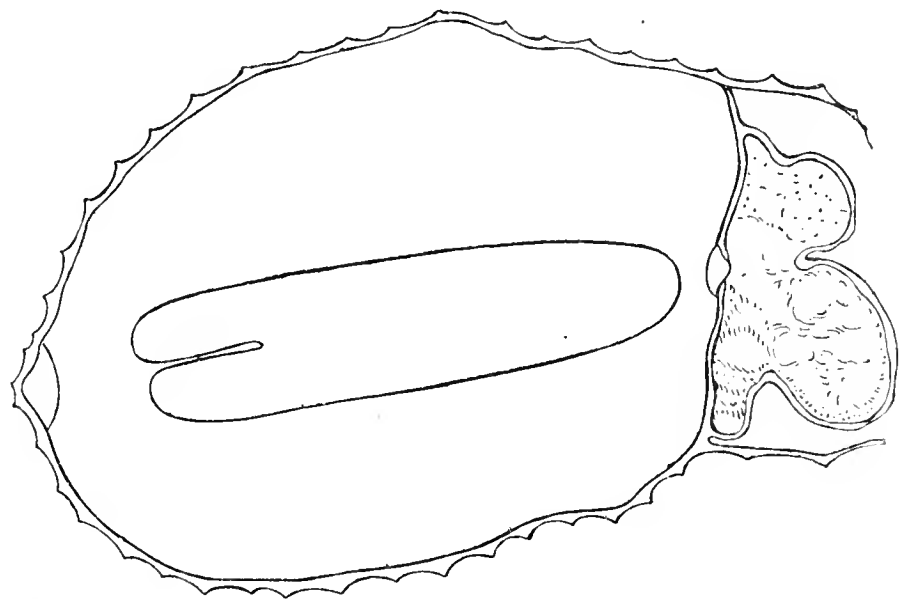


Fig. 83: Längsschnitt (schematisiert) durch einen Samen von *Calluna vulgaris*.

Ein ähnliches Verhalten bei der Samenentwicklung läßt sich wohl auch von den Embryosäcken von *Erica* und *Bruckenthalia* erwarten. Wenigstens sind die Antipoden bei *Erica carnea* u. a. *Erica*-arten, sowie bei *Bruckenthalia spiculiflora* (Fig. 84) denen von *Calluna* ähnlich, indem sie stark färbbar, groß und deutlich abgegrenzt sind; ihre Kerne sind ebenfalls von ihrer Umgebung nur wenig unter-

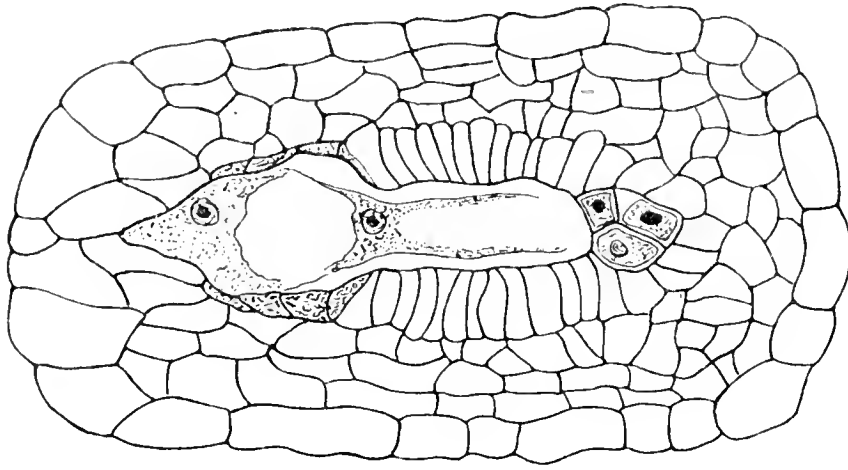


Fig. 84: Längsschnitt einer Samenanlage von *Bruckenthalia spiculiflora*.

schieden; die Antipoden nehmen aber keinen so großen Raum im Embryosack ein wie bei *Calluna*. Das Mikropylarhaustorium entwickelt sich indessen nicht zu solcher Mächtigkeit wie bei *Calluna*, denn im reifen Samen ist es in einer dem Mikropylarhaustorium von *Arbutus* entsprechenden Größe aus-

gebildet. Dagegen ist das am Antipodenende des Embryosacks gebildete Haustorium in ähnlicher Weise wie bei *Calluna* entwickelt im Samen erhalten.

Die Samenanlagen in dem aus drei Fruchtblättern aufgebauten Fruchtknoten von *Clethra* haben einen den Samenanlagen der Eriaceen entsprechenden Bau. Die Samen zeigen die Reste zweier Haustorien und sind während ihrer Entwicklung der Placenta eingebettet. Vor der Öffnung der loculiciden Kapsel vertrocknet die Placenta.

Auch die Samenanlagen von *Epacris*, sehr zahlreich in einem Fruchtknoten, zeigen große Ähnlichkeit in ihrem Bau mit denen der Eriaceen. Der Embryosack wird von einem deutlichen Epithel eingefasst; er erweitert sich nach vorn zu einem Haustorium, das nach der Befruchtung jedenfalls noch vergrößert wird, da in der Mikropylarregion ebenso wie in der Chalaza ein stark färbbares Nährgewebe ausgebildet ist.

Bei *Styphelia* befindet sich in jedem Fruchtknotenfach — die Zahl der Fächer wechselt zwischen zwei und fünf — eine hängend anatrop epitrope Samenanlage. Diese zeigt ein Epithel um den Embryosack, sowie ein deutliches Nährgewebe in der Chalaza, dessen Ausnutzung schon vor der Befruchtung beginnt. Nach der Mikropyle und dem Funikulus zu wird auch ein namentlich nach der Befruchtung zu einer an vielen Stellen stark ausgebuchteten Blase heranwachsen.

des Haustorium gebildet, das von einem protoplasmatischen Netz erfüllt ist. Reife Samen standen mir leider nicht zur Verfügung, so daß ich die schließlichen Schicksale der Haustorien nicht feststellen konnte.

Die Samenanlagen der Pirolaarten endlich zeigen wie die von *Monotropa* eine reduzierte Gestalt. Ihr normal gebauter Embryosack ist von einem zweischichtigen Integument bedeckt. Bei der Ähnlichkeit der Samenanlagen liegt die Vermutung nahe, daß die Samenentwicklung von *Pirola* ebenso verläuft wie bei *Monotropa hypopitys*, für welche ja die schönen Untersuchungen Kochs über diesen Gegenstand vorliegen. Eine Andeutung von Haustorienbildung könnte man vielleicht in den reduzierten Samenanlagen von *Monotropa* finden in den steril, d. h. von Endosperm frei bleibenden Teilen des Embryosacks nach der Mikropyle und der Chalaza hin, wenn auch in diesen schwächtigen Samenanlagen von der Anhäufung von Nährmaterial in besonderen Geweben nicht die Rede sein kann.

Was die Samenentwicklung der Erikaceen im allgemeinen anbelangt, so sind namentlich für die *Tetracyclae* hauptsächlich durch die Arbeiten von Balicka-Iwanowska (Flora 86. Bd.), Billings (Flora 88. Bd.) und Goldflufs (Journal de Botanique 12. Bd.) sehr mannigfaltige Verhältnisse in Bezug auf Haustorienbildung bei der Samenentwicklung nachgewiesen worden. Dabei hat sich aber für die *Primulaceen* durch Billings' Untersuchungen herausgestellt, daß bei ihnen die Bildung des Embryos und des Endosperms ohne die Mitwirkung von Haustorien verläuft. Für dieses Verhalten der *Primulaceen* ist eine Erklärung zunächst nicht möglich. Im Gegensatz zu ihnen haben aber die Erikaceen trotz der durch das Vorhandensein zweier vollständiger Staubblattkreise und die Isomerie des Fruchtknotens dokumentierten primitiven Verhältnisse im Blütenbau durch das in den ausgeführten Untersuchungen zutage getretene Verhalten in Bezug auf Samenentwicklung als echte *Sympetalen* erwiesen.

Beiträge zur Kenntnis einiger Bryophyten.

Von F. Vaupel.

Hierzu 8 Figuren im Text.

Die vorliegende Arbeit ist das Ergebnis von Untersuchungen, durch welche einige noch unentschiedene Fragen betreffs der Morphologie der Laub- und Lebermoose beantwortet werden sollten. Und zwar handelt es sich dabei um die Frage, ob *Polytrichum* nach der Hofmeister-Leitgeb'schen Anschauung (6. pag. 465, 1. pag. 323, 12. pag. 467, 2. pag. 30) wirklich eine verzweigte Blüte besitzt, und ferner darum, wie wir die Blüte von *Mnium* (3. pag. 370) aufzufassen haben. Bei den Lebermoosen wurde der Öffnungsmechanismus der Antheridien verschiedener Gruppen (4., 5.) und der Aufbau der Rhizoidenbündel der *Polytrichaceen* (8.) studiert.

I. Zur Vorgeschichte der Untersuchungen.

Durch die Untersuchungen Leitgeb's, welcher durch eine Reihe von Arbeiten unsere Kenntnis der Moose gefördert hat, ist der entwicklungsgeschichtliche Beweis erbracht worden, daß bei der Entstehung der Antheridienstände von Laubmoosen der Sprossscheitel aufgebraucht wird, d. h. daß aus der Scheitelzelle, mit welcher die Moose wachsen, das erste Antheridium hervorgeht, während die übrigen Antheridien teils durch Auswachsen der jüngsten Segmente entstehen, teils aus Oberhautzellen. (Entwicklung der Antheridien bei *Fontinalis antipyretica*. Sitzungsber. der Wiener Akademie 1868.)

Als Leitgeb diese Erkenntnis später auf alle Laubmoose auszudehnen suchte, stieß er auf Schwierigkeiten, indem eine Anzahl von Laubmoosen — wenigstens auf den ersten Blick — sich diesem Schema nicht fügten. Hiervon sind bis jetzt drei untersucht worden: *Sphagnum*, *Polytrichum* und *Phascum* nebst *Archidium*, und zwar ist *Sphagnum* von Leitgeb selbst untersucht, *Polytrichum* von Hofmeister und *Phascum cuspidatum* nebst *Archidium* von Satter.

Bei *Sphagnum* steht entlang der Sprossachse je ein Antheridium am anodischen Rande einer Blatinserktion; für diese Antheridien fand Leitgeb, daß ihre Mutterzelle, was ihre Entstehung aus den Segmenten betrifft, mit derjenigen der Äste vollkommen gleichwertig ist; und daraus zog er dann den Schluß, daß die Antheridien auf Seitensprosse zurückzuführen sind, welche auf ihre Urmutterzelle reduziert

erscheinen. Diese Erklärung hat in der Literatur keine Bedenken hervorgerufen, und deshalb ist *Sphagnum* in die folgenden Untersuchungen nicht aufgenommen worden. Ebenso die Arbeit von Satter, welche in den Berichten der Deutschen Botanischen Gesellschaft 1884 Bd. 11 Heft 1 erschienen ist. Der Versuch dagegen, welchen Hofmeister machte, das Verhalten von *Polytrichum* auch nach dem Leitgeb'schen Prinzip zu erklären, ist nicht ohne Widerspruch geblieben, und die dadurch aufgerollte Frage harrete noch bis jetzt der entgeltigen Entscheidung.

Polytrichum zeigt bekanntlich die Eigentümlichkeit, daß bei Beginn der Vegetationsperiode der ganze Antheridienstand durchwachsen wird, indem die Scheitelzelle Segmente abgliedert, welche zunächst zur Stamm- und Blattbildung verwandt werden. Durch diese Durchwachsung kommt die oft beträchtliche Länge des Stämmchens zustande, an welchem man noch lange Zeit die Jahresgrenze erkennen kann. Da nun zweifels- ohne die Sprossscheitelzelle bei *Polytrichum* erhalten bleibt, so besteht darin schon ein Unterschied gegenüber *Fontinalis*, und wenn *Polytrichum* wie die anderen Laubmoose akrandrisch sein soll, so können demnach die Antheridien nur aus Zweigscheitelzellen hervorgehen, und die ganze „Blüte“ stellt ein Auszweigungssystem dar.

Die Untersuchungen, durch welche Hofmeister die Gattung *Polytrichum* unter die Leitgeb'sche Regel zu bringen suchte, sind in der Botanischen Zeitung Jahrg. 1870 veröffentlicht. Es sei darüber kurz folgendes mitgeteilt:

Wenn man einen Querschnitt durch eine männliche „Blüte“ von *Polytrichum* betrachtet, so sieht man, daß dieselbe von einer großen Anzahl von Antheridien gebildet wird, welche in einzelne durch Blätter von einander getrennte Gruppen gesondert sind (vgl. Fig. 1). Diese Blätter besitzen eine sehr lange, einzellige Lamina, mit welcher sie die Blüte mit mehr als deren halbem Umfang umhüllen und so durch ihr gegenseitiges Übereinandergreifen die Antheridien in wirksamer

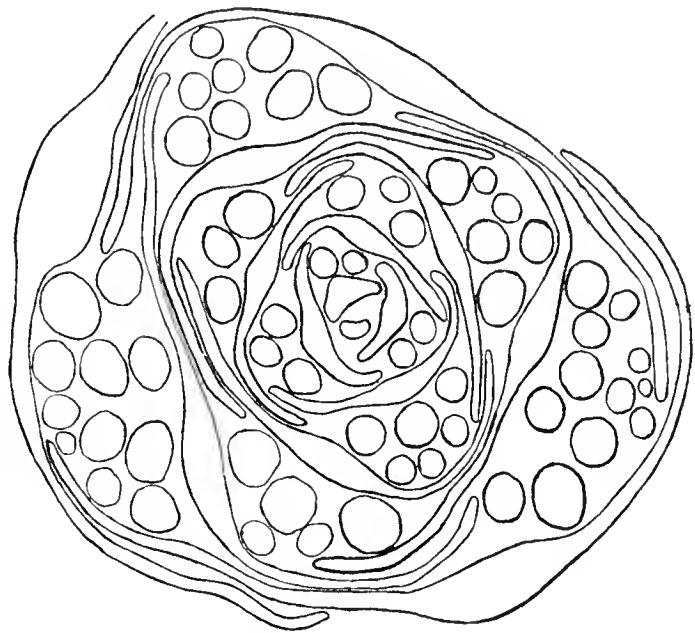


Fig. 1. Querschnitt durch eine männliche Blüte von *Polytrichum*. Die Kreise bedeuten die Antheridien. Die Paraphysen sind nicht gezeichnet; ebenso sind die äußersten Antheridiengruppen und Blätter weggelassen.

Weise gegen Vertrocknung schützen. Bei Blüten, deren Antheridiengruppe noch nicht vollkommen abgeschlossen ist, können wir in den einzelnen Antheridiengruppen insofern eine Übereinstimmung finden, als in dem Alter der Antheridien und damit ihrer Entstehungsfolge eine bestimmte Gesetzmäßigkeit herrscht. Aus der Stellung der Antheridiengruppen zu den zu ihnen gehörigen Blättern zog Hofmeister den Schluß: „daß jede Antheridiengruppe einen kaum irgend in die Länge entwickelten Seitenzweig darstellt, dessen Scheitel zur ersten Antheridie sich ausbildet, während laterale Sprossungen, Nebenachsen höherer consecutiver Grade zu den später nur nach den Seiten und nach unten hin sich entwickelnden Antheridien werden. Die einzelne Antheridiengruppe ist dem (terminalen) Antheridienstande von *Funaria* analog gestaltet; der Blütenstand der *Polytrichineen* ein zusammengesetztes Auszweigungssystem, gebildet von einer Mehrzahl seitlicher Zweige der Hauptachse, deren jeder sein Ende zur zeitigst entwickelten Antheridie einer der zahlreichen Antheridiengruppen ausbildet.“

Diese Ansicht, wonach wir es mit einer zusammengesetzten Blüte bei *Polytrichum* zu tun haben, ist von Goebel als unerwiesen bezeichnet worden in *Flora* 1882 und *Bot. Ztg.* 1883, denn einen Beweis für seine Behauptung hatte Hofmeister nicht erbracht; er hatte nicht nachgewiesen, daß an Stelle des ersten Antheridiums jeder Antheridiengruppe wirklich eine Zweigscheitelzelle gestanden hat. Das Resultat, zu welchem Goebel damals kam, war, daß entgegen den Befunden bei *Fontinalis*, bei welchem, wie oben erwähnt, die Antheridien an einen bestimmten Entstehungsort nicht gebunden sind, „bei *Polytrichum* der Entstehungsort für sämtliche Antheridien der nämliche sei, indem sie unterhalb der Blätter aus Außenzellen des Stammgewebes entstehen, welche demselben Segment wie das betreffende Blatt angehören.“ Daraus geht also hervor, daß Goebel die Blüte von *Polytrichum* nicht für ein Auszweigungssystem hielt.

In demselben Jahrgang derselben Zeitschrift (*Flora* 1882) finden wir dann einen Aufsatz Leitgebs, worin dieser die Hofmeister'sche Anschauung Goebel gegenüber aufrecht erhält und sie in folgendem Satz präzisiert: „Die scheinbar verschiedene Stellung der Antheridien bei *Fontinalis*, *Polytrichum* und *Sphagnum* hat also ihren Grund in der verschieden weit vorgeschrittenen Verkümmernng des Tragsprößchens, das bei *Fontinalis* noch einige Blätter bildet, bei *Polytrichum* auf die Antheridiengruppe, bei *Sphagnum* auf ein Antheridium reduziert erscheint.“

Ein Beweis war damit aber immer noch nicht erbracht, denn wenn auch die Bildung der Antheridien aus Zweigscheitelzellen noch so schnell vor sich gehen sollte, so mußte doch das Stadium gefunden werden, in welchem die Scheitelzellen noch vorhanden sind. Diese Lücke ist bis heutigen Tages noch bestehen geblieben, und selbst wenn sich ergeben sollte, daß die Leitgeb'sche Ansicht auf *Polytrichum* wirklich Anwendung findet, so ist damit doch noch keineswegs gesagt, daß alle Laubmoose akrandrisch sind, d. h. daß die Entstehung der Antheridien ebenso erfolgt wie die der Archegonien, bei deren Bildung in allen Fällen — soweit bekannt — die Scheitelzelle aufgebraucht wird. Denn es sind noch lange nicht alle Laubmoose von diesem Gesichtspunkt aus untersucht, namentlich fehlte bis jetzt noch die Kenntnis der Entwicklungsgeschichte der Blüte von *Mnium*, dessen Scheitel eine große Anzahl von Antheridien enthält und deshalb die Vermutung nahe legt, daß es sich bei ihm um eine zusammengesetzte Blüte handeln könnte.

Im folgenden sollen nun zunächst nach einigen Bemerkungen allgemeinerer Natur die Ergebnisse mitgeteilt werden, zu welchen die Untersuchung dieser beiden Fragen geführt hat.

II. Beschaffung des Materials.

Wie bei vielen höheren Pflanzen die Blüten schon im Herbst des der Blütezeit vorausgehenden Jahres angelegt werden, so erfolgt auch bei *Polytrichum* und *Mnium* die Anlage und teilweise die Ausbildung der Antheridien um dieselbe Zeit. Für *Polytrichum piliferum* und *P. juniperinum* gibt Hofmeister an, daß die Anlegung der Antheridienstände Anfang September beginnt und bei letzterem einige Nachzügler bis in den Dezember zu finden sind. Was diese beiden Spezies betrifft, so kann ich diese Beobachtungen insofern bestätigen, als ich bei *P. juniperinum* Ende Oktober schon die größere Anzahl der Antheridien angelegt fand. Aus diesem Grund, d. h. wegen der zu weit vorgeschrittenen Entwicklung, wurde diese Art nicht näher untersucht, vielmehr wurde *P. commune* dazu verwandt, weil seine Antheridienentwicklung einige Wochen später erfolgt — vielleicht durch den Einfluß des Standortes — und weil es außerdem infolge seines massenhaften Auftretens in den Wäldern der näheren Umgebung Münchens ein leicht zu beschaffendes Material darstellt. Als Untersuchungsmaterial für *Mnium* diente *Mn. cuspidatum*, welches ebenfalls in den hiesigen Wäldern an nicht zu feuchten Stellen in großen Rasen vorkommt.

III. Die Untersuchungsmethode.

Was die Herstellung der erforderlichen Präparate anbelangt, so sei hier kurz folgendes erwähnt, weil die dabei angewandte Methode von der allgemein üblichen in manchen Punkten abweicht: Das frische Material wurde zunächst kurze Zeit unter die Glasglocke gesetzt, damit alle infolge des beim Transport eingetretenen Wasserverlustes etwa geschrumpften Gewebeteile ihren vollen Turgor wieder annehmen konnten; dann wurde durch Einlegen in absoluten Alkohol fixiert, eine Methode, welche bei Pflanzen mit so dünnen Gewebepartieen, wie es die Moose sind, der allmählichen Härtung entschieden vorzuziehen ist. Die ersten Untersuchungen wurden an Handschnitten ausgeführt, welche nach Einklemmen des Objektes in Hollundermark hergestellt wurden. Ein Erfolg liefs sich jedoch hiermit nicht erzielen, da die Antheridien in ihrer Lage nicht erhalten werden konnten und auch eine Serie wohlgelungener Schnitte nicht zu erlangen war. Es wurden deshalb Mikrotomschnitte hergestellt, nachdem das Material in der üblichen Weise eingebettet war. Die ersten Präparate wurden mit Klebeiweifs aufgeklebt, nach Entfernung des Paraffins mit Hämatoxylin gefärbt und in Kanadabalsam eingeschlossen. Mit dieser Behandlungsweise war jedoch auch nichts anzufangen, da gerade diejenigen Gewebeteile, auf welche es bei der Untersuchung besonders ankam, mit Protoplasma dicht gefüllt sind, welches den Farbstoff so intensiv aufnimmt, dafs von den äufserst dünnen jungen Zellteilungswänden nichts mehr zu sehen war.

Es mufste also diesem Übelstand auf irgend eine Weise abgeholfen werden. Zu dem Zweck wurden die Schnitte zunächst nicht mehr mit Klebeiweifs befestigt, sondern sie wurden auf Wasser schwimmend so lange über der Flamme vorsichtig erwärmt, bis sie vollkommen glatt ausgebreitet waren, und dann wurden sie auf dem Paraffinofen durch Verdunsten des Wassers lufttrocken auf dem Objektträger befestigt. Die Benutzung des Eiweiffes wurde wegen der späteren Anwendung von Kalilauge und Eau de Javelle vermieden, welche dasselbe aufgelöst und dadurch die Präparate zum Wegschwimmen gebracht haben würden. Nachdem dann vorsichtig das Paraffin mit Toluol entfernt und dieses mit Alkohol ausgewaschen war, wurde zunächst Kalilauge zugegeben, um das Protoplasma zum Quellen zu bringen, und mit einem Deckgläschen bedeckt; um den Durchtritt der weiteren zur Verwendung kommenden Aufhellungs- und Färbungsflüssigkeiten zu erleichtern, wurde das Deckgläschen durch dünne Hollundermarkplättchen an den Seiten gestützt. Nach

kurzer Einwirkung wurde die Kalilauge durch Hindurchsaugen von Wasser wieder entfernt und Eau de Javelle verdünnt zugegeben, welche das Protoplasma vollkommen entfernte, so daß nur noch die Zellwände übrig blieben. Nachdem dann sorgfältig mit Wasser ausgewaschen war, wurde das Präparat mit wässriger Lösung von Kongorot gefärbt.

Diese Methode der Herstellung von Präparaten ist zwar umständlich und zeitraubend, sichert aber gute Erfolge, namentlich wenn sie mit der nötigen Sorgfalt ausgeführt wird. Will man die Präparate längere Zeit aufheben, so gibt man am besten Glycerin zu, welches mit einer geringen Menge von Essigsäure gemischt ist, und befestigt das Deckglas nur an einer Seite mit einem Tropfen Kanadabalsam, um, wenn nötig, später noch einmal nachfärben zu können, was bei einem vollständigen Verschluss natürlich nicht mehr möglich ist.

IV. Die Ergebnisse der Untersuchungen.

A. *Mnium*.

Das zur Untersuchung verwandte *Mnium cuspidatum* zeigt ebenso wie u. a. *Mn. undulatum* die Eigentümlichkeit, daß es fertile und sterile Triebe bildet, von denen die ersteren an ihrem rosettenartigen Blattschopf leicht zu erkennen sind. Im Gegensatz zu *Polytrichum* wird die Blüte nicht durchwachsen, vielmehr erfolgt die Antheridienbildung an Zweigen, welche zu Beginn jedes Winters am Grunde des Rasens neu gebildet werden. Wenn man im November einen solchen Rasen, welcher aus alten fertilen Sprossen gebildet wird, genau untersucht, so sieht man zwischen diesen junge Zweiglein, welche chlorophyllarm sind und bei denen die Blätter erst als kleine Schuppen ausgebildet sind. Der Schutz, welchen sie durch die alten Zweige genießen, ist ein ausgezeichneter, denn deren in der Scheitelregion rosettenartig gestellten Blätter verhindern ein Vertrocknen der äußerst zarten jungen Sprösschen. Untersucht man dieselben mikroskopisch nach der oben angegebenen Methode der Behandlung der Mikrotomschnitte mit Kalilauge und Eau de Javelle, so ergibt sich folgender Befund: Der Querschnitt enthält in seiner Mitte die dreischneidige Scheitelzelle des Hauptsprosses, welche in durchaus normaler Weise ihre Segmente abgliedert. Sie ist relativ groß, ebenso wie alle anderen Zellen, wodurch die Untersuchung ganz wesentlich erleichtert wird. Die meisten Stämmchen sind Ende November schon zur Antheridienbildung geschritten, indem in den äußersten Segmenten 1—2 Anthe-

ridien nachzuweisen sind. (Fig. 2 zeigt diesen Zustand nicht. Obgleich die Figur nicht dem untersuchten *Mn. cuspidatum*, sondern dem *Mn. undulatum* angehört, wurde sie doch beigegeben, weil sie die Zweigscheitelzellenbildung in besonders übersichtlicher Weise darstellt.) Die inneren Segmente dagegen sind noch weniger weit entwickelt, so daß man in günstigen Fällen alle Stadien auf einem einzigen Schnitt vereinigt finden kann. Die der Hauptscheitelzelle zunächst gelegenen Segmente werden zunächst durch eine Wand in einen vegetativen und einen antheridienbildenden Teil getrennt, von denen der erstere nach innen liegt (er ist in Fig. 2 punktiert). Im weiteren Verlauf wird in der Mitte des fertilen Segmentteiles durch zwei Teilungswände eine typische Scheitelzelle ausgeschnitten, wie aus der Figur ersicht-

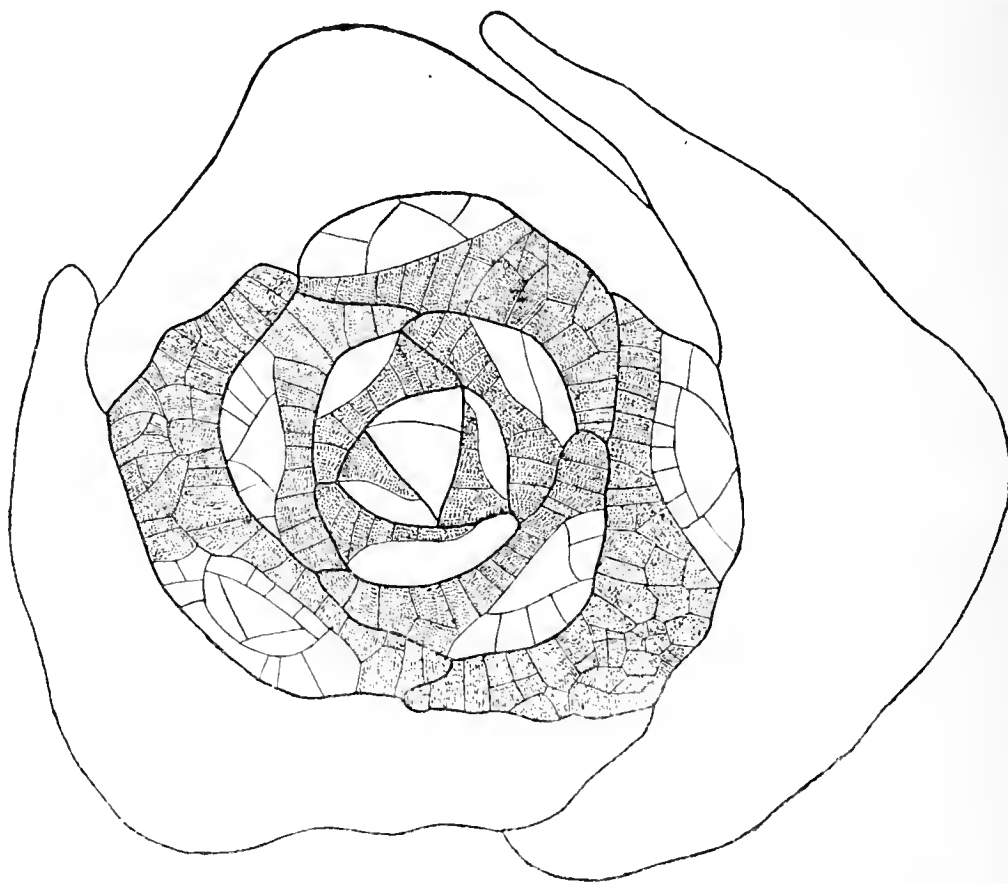


Fig. 2. Querschnitt durch die Scheitelregion von *Mnium undulatum* unmittelbar vor dem Auftreten der ersten Antheridien. Die vegetativen Segmentteile sind dunkel gehalten. Die Zeichnung ist aus zwei Schnitten kombiniert.

lich ist. In den beiden rechts und links von der Scheitelzelle übrig bleibenden Segmentteilen tritt eine Reihe weiterer Teilungswände auf, welche anscheinend auf einander senkrecht stehen und die Mutterzellen einer Anzahl von Antheridien abgrenzen.

Damit ist also schon festgestellt, daß wir es bei der Blüte von *Mnium* mit einem Verzweigungssystem zu tun haben, nur handelt es sich noch darum festzustellen, wie die Scheitelzelle im weiteren Verlauf sich verhält, d. h. ob aus ihr das erste Antheridium hervorgeht oder nicht. Da schon der Vergleich der aufeinanderfolgenden Schnitte von

10 μ Dicke mit aller Wahrscheinlichkeit darauf schließen liefs, daß das erste Antheridium aus der Scheitelzelle hervorgeht, wurden, um ganz sicher zu gehen, Schnitte von 15 μ Dicke hergestellt, auf welchen unter günstigen Umständen der Fuß des Antheridiums noch der Scheitelzelle aufsafs, so daß bei hoher Einstellung der erstere, bei tiefer Einstellung die Scheitelzelle zu sehen sein mußte. Der Befund hat denn auch die Voraussetzung vollkommen bestätigt: das erste Antheridium jeder Gruppe geht aus der Scheitelzelle hervor.

Somit haben wir bei *Mnium* eine zusammengesetzte Blüte, auf welche der von Hofmeister für *Polytrichum* angenommene Typus genau paßt, indem jede Antheridiengruppe einem dem Antheridienstand von *Funaria* analogen Zweig entspricht, bei welchem das erste Antheridium aus der Scheitelzelle hervorgegangen ist, während der Entstehungsort der übrigen Antheridien ein verschiedener ist.

Um den weiteren Verlauf der Entwicklung zu verfolgen, wurde zunächst die Kultur des Rasens unter der Glasglocke versucht, um so in kurzen Zwischenräumen von nur wenigen Tagen weiter untersuchen zu können. Das Verfahren war jedoch von keinem Erfolg begleitet, indem weitere Antheridien nicht angelegt wurden, vielmehr die kleinen

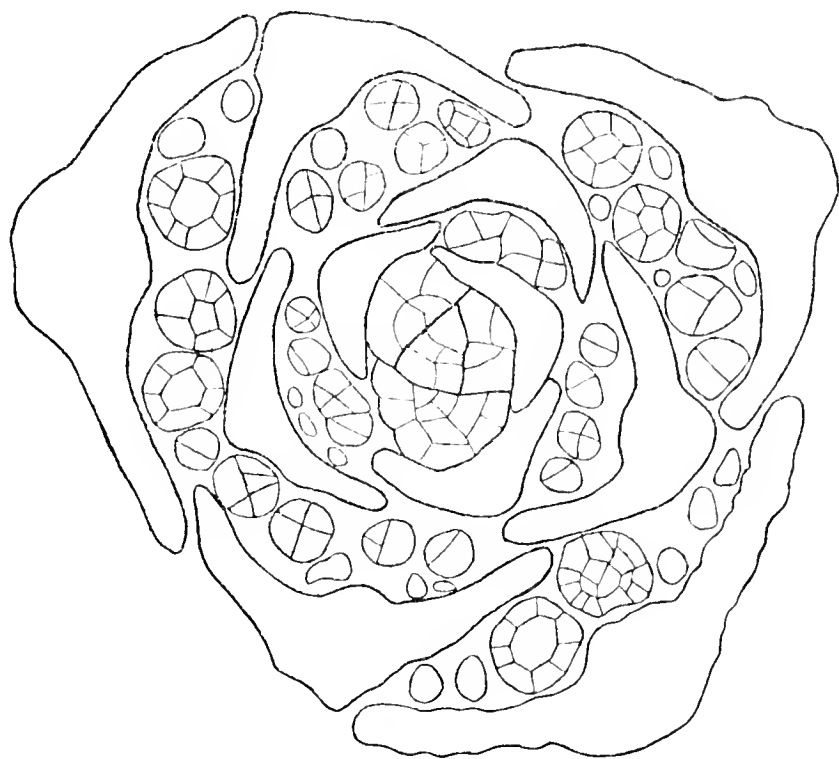


Fig. 3. Querschnitt durch die Blüte von *Mnium cuspidatum* in etwas vorgerückterem Stadium. In den äußeren Segmenten sind schon eine Anzahl Antheridien entwickelt, während an den inneren Segmenten das Aufhören der Blattbildung zu erkennen ist.

Sprosse sich in kurzer Zeit stark streckten, so daß sie weit über die ursprüngliche Höhe des Rasens hinausragten: sie waren infolge der geringeren Intensität des Lichtes und der höheren Temperatur etioliert. Es mußte deshalb von Zeit zu Zeit neues Material aus dem Walde geholt werden, ein Verfahren, welches man, wenn irgendwie möglich, immer anwenden sollte, da die in der Natur herrschenden Lebensbedingungen bei Kulturen nie vollkommen nachgeahmt werden können und dadurch leicht Veränderungen an dem später zur Untersuchung

kommenden Material hervorgerufen werden können, welche wohl in vielen Fällen belanglos sind, bisweilen jedoch einen so starken Ausschlag zu geben vermögen, daß wir nur noch ein Zerrbild der ursprünglichen Organisation vor uns haben.

Ein in der Entwicklung etwas weiter vorgeschrittenes Stämmchen zeigt zunächst in allen Segmenten das erste Antheridium, welches etwas seitlich der Mediane des tieferen Blattes steht (vgl. Fig. 3), außerdem 2—3 weitere Antheridien, welche aus den schon oben erwähnten, neben den Scheitelzellen übrig gebliebenen Segmentteilen entstanden sind. Die Scheitelzelle des Hauptsprosses ist vorläufig noch erhalten geblieben und gliedert einige weitere Segmente ab. Da auf

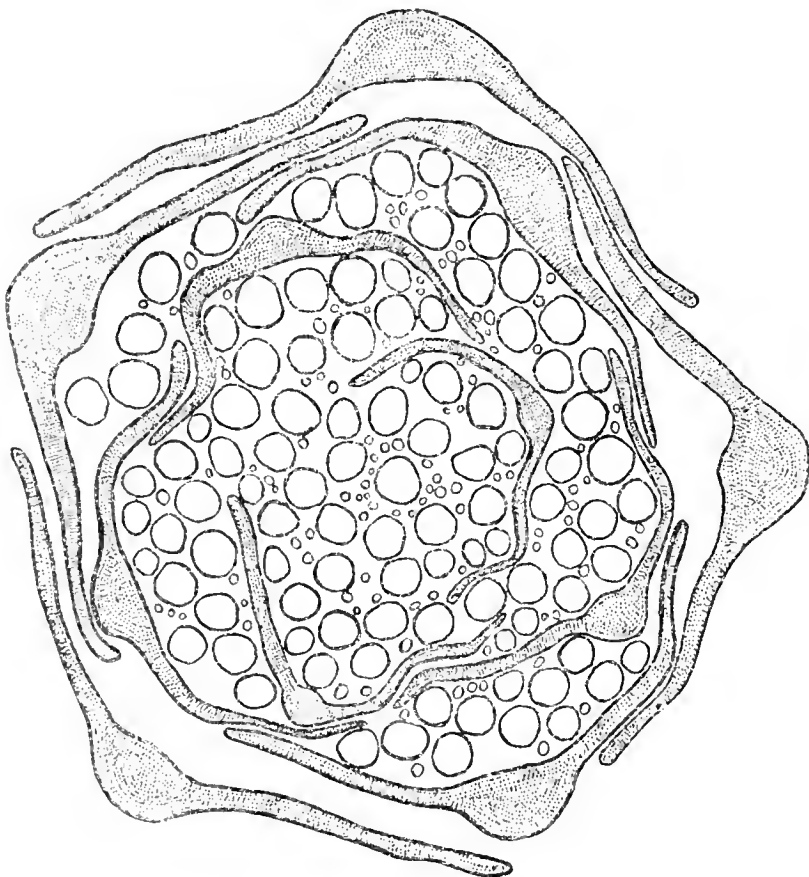


Fig. 4. Querschnitt durch einen ausgebildeten Antheridienstand von *Mnium cuspidatum*. Die großen Kreise bedeuten Antheridien, die kleinen Paraphysen. In der Mitte ist die Blattbildung unterdrückt.

dem Querschnitt durch die fertige Blüte (vgl. Fig. 4) eine große Anzahl — zwölf und mehr — Antheridien zu sehen sind, so ist anzunehmen, daß sie ähnlich wie bei *Fontinalis* verschiedenen Ursprung haben, indem die letzten aus Oberhautzellen entstehen; denn es scheint nicht, daß alle durch Auswachsen der in den Segmentteilen abgetrennten Zellen entstehen, da deren Zahl, soweit beobachtet werden konnte, zu gering war.

Der Querschnitt durch eine fertige Blüte zeigt ferner:

1. daß die Blattlamina nicht so groß ist wie bei *Polytrichum* und die Laminae

der einzelnen Blätter entweder gar nicht oder nur in weit geringerem Grade mit ihren Enden übereinandergreifen, was wohl damit zusammenhängen mag, daß der Schutz, dessen die jungen Zweige und Antheridien bedürfen, von den großen vorigjährigen Zweigen geleistet wird und weil *Mnium* an feuchteren Standorten wächst als *Polytrichum*;

2. daß in der Mitte der Blüten eine große Anzahl von Antheridien zusammensteht, ohne durch Blätter in Gruppen von einander getrennt zu sein. Zur Erklärung dieser Tatsache waren zwei Mög-

lichkeiten gegeben: Entweder konnten die in den Segmenten durch eine Längswand abgetrennten Blatteile ebenfalls zur Antheridienbildung verwandt werden, oder die Trennung durch die Längswand konnte vollkommen unterbleiben und die ganzen Segmente nach einer Anzahl von Teilungen zu Antheridien auswachsen. Die Entscheidung dieser Frage ist nach Fig. 3 leicht und sicher zu treffen. Sie zeigt uns, daß die Scheitelzelle noch weitere Segmente abgegliedert hat, und daß in diesen Segmenten die Abtrennung des blattbildenden Teiles vollkommen unterblieben ist; sie haben sich in eine Anzahl von Zellen geteilt, welche zur Antheridienbildung bestimmt sind. Es ist vorläufig noch unsicher, ob in diesen Segmenten eine Scheitelzelle gebildet wird, ob also den daraus hervorgehenden Antheridiengruppen wirklich der morphologische Wert eines reduzierten Zweiges zukommt, wie wir das für die äußeren von Blättern getrennten Gruppen gefunden hatten.

Die zuletzt angelegten Blätter weichen in ihrer Größe von den älteren zwar bedeutend ab, erreichen aber, wie auf einem Längsschnitt leicht festzustellen ist, doch die Höhe der Antheridien, denen sie somit noch als Schutzorgane dienen können.

B. *Polytrichum*.

Nachdem nun so für *Mnium* nachgewiesen war, daß es sich vollkommen der Hofmeister-Leitgeb'schen Regel, wie sie Hofmeister für *Polytrichum* aufgestellt hatte, fügt, galt es auch die bei dieser Gattung noch offene Lücke auszufüllen, d. h. die Zweigscheitelzellen aufzusuchen, aus denen die ersten Antheridien der einzelnen Antheridiengruppen hervorgehen mußten, wenn die Hofmeister'sche Anschauung richtig sein sollte. Wenn man nach der oben angegebenen Methode angefertigte Querschnitte von im Herbst gesammelten Spitzen männlicher Zweige untersucht, so sieht man, daß ebenso wie bei *Mnium* die Segmente durch eine Längswand in zwei meist ungleiche Teile zerlegt sind, von denen der nach innen zu gelegene zum Blatt auswächst, während der äußere zur Bildung der Antheridien bestimmt ist. Lagen nun die Verhältnisse hier ebenso wie bei *Mnium*, so müßte man erwarten, daß in dem fertilen Segmentteil zunächst durch zwei Teilungswände eine Scheitelzelle ausgeschnitten würde, um zum ersten Antheridium auszuwachsen. Das ist jedoch, wie Fig. 5 uns zeigt, anscheinend nicht der Fall; es wird vielmehr zunächst durch eine mit xy bezeichnete Wand eine Zelle a abtrennt, während in dem übrig gebliebenen Teile eine weitere, zur

ersteren annähernd senkrecht stehende Wand eine Zelle *S* abgliedert. Diese Zelle *S*, welche sich durch ihre besondere Gröfse den anderen Zellen gegenüber auszeichnet und in allen Segmenten deutlich nachweisbar ist, grenzt mit ihrer gröfseren und etwas gebogenen Seite, und zwar deren ganzen Länge nach, an das darunter liegende Blatt. Auf ihr weiteres eigentümliches Verhalten werden wir später zu sprechen kommen.

Daraus schien nun zunächst hervorzugehen, dafs die Hofmeister-Leitgeb'sche Ansicht nicht richtig war, da, soweit die Erfahrungen bis dahin reichten, eine Scheitelzelle, wie man sie hätte erwarten sollen, in den Segmenten nicht vorhanden war. Dazu kam ausserdem noch die Beobachtung, dafs die zuerst von dem Segment

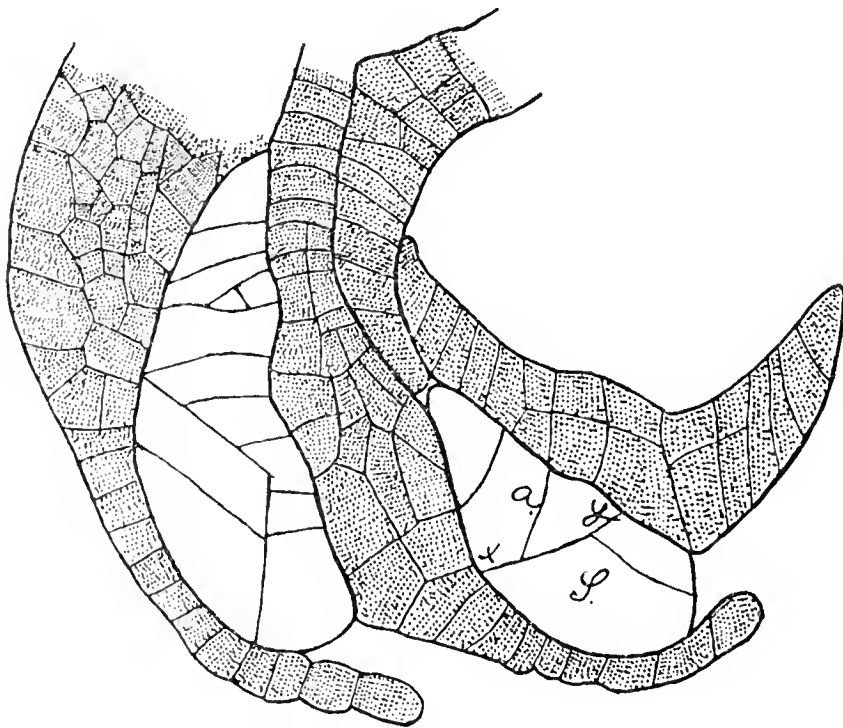


Fig. 5. Teil eines Querschnittes durch die Spitze eines ♂-Zweiges von *Polytrichum commune*. Es sind zwei fertile Segmentteile getroffen, in denen sich die ersten Zellteilungen vollzogen haben.

abgetrennte Zelle *a* zum ersten Antheridium auswächst. Es sprachen also zwei Gründe gegen die Leitgeb'sche Regel: Erstens schien eine Scheitelzelle nicht vorhanden zu sein, und selbst wenn man die große Zelle als solche aufgefaßt hätte, so wäre damit immer noch nicht das erste Antheridium aus derselben hervorgegangen; und annehmen zu wollen, die Zelle *a* sei eine Scheitelzelle, dazu lag nicht die geringste Berechtigung vor. Oder aber,

der letzte Ausweg wäre der gewesen, dafs man das ganze Segment als Scheitelzelle aufgefaßt hätte, welche durch die Teilungswand *xy* den rechts von der Zelle *a* gelegenen Teil als erstes Segment abgliedert hätte; dann wäre zwar das erste Antheridium aus der Scheitelzelle hervorgegangen, aber alle übrigen Antheridien müfsten dann aus dem einen Segment hervorgehen, in welchem ein besonderes Teilungsmeristem die Zellteilungsfolge leitete.

Damit trat nun die Aufgabe heran, das weitere Verhalten der großen Zelle *S*, welche zunächst als Teilungsmeristem aufgefaßt wurde, noch eingehend zu untersuchen. Denn vielleicht konnte sie doch als

Zweigscheitelzelle gedeutet werden, wenn sie auch als solche zunächst nicht zu erkennen war. Das Auffallende war, daß die Lage des ganzen Segmentes mit der eines Zweigsegmentes vollkommen übereinstimmt. Es würde damit die Hofmeister'sche Ansicht immerhin in gewisser Hinsicht noch für *Polytrichum* zu retten sein, indem wir es dann mit einem Verzweigungssystem zu tun hätten, bei welchem jedoch die Scheitelzelle nicht sofort aufgebraucht wird, sondern durch Segmentierung die Zellen liefert, welche zu den anderen Antheridien auswachsen. Diese Annahme wurde durch die bei *Mnium* gemachten Beobachtungen nahegelegt, denn nachdem nun einmal bei diesem eine zusammengesetzte Blüte nachgewiesen war, lag kein Grund vor, dasselbe bei *Polytrichum* zu bezweifeln, bei welchem allerdings viel kompliziertere Verhältnisse der Aufklärung harreten.

Verfolgt man weiterhin das Verhalten des fertilen Segmentteiles, so sieht man, daß außer dem aus der Zelle *a* hervorgegangenen Antheridium noch zwei weitere Antheridien entstanden sind, welche ebenfalls an dem Rande des zugehörigen Blattes stehen, und zwar ist das dem ersten Antheridium zunächst stehende das ältere der beiden. Diesen Zustand zeigt uns Fig. 6. Auf ihr sehen wir außerdem, daß die Zelle *S* nach Art einer zweisehnidigen Scheitelzelle begonnen hat, Segmente abzugliedern, und daß bereits aus einem solchen Segment ein viertes Antheridium hervorgegangen ist. Diese Abgliederung von Segmenten setzt sich bis zur vollen Entwicklung des ganzen Antheridienstandes fort, und wenn man einen älteren Stand auf dem Querschnitt ansieht, so bemerkt man, daß in der Nähe der Teilungszelle *S* die jüngsten Antheridien stehen. Die Bildung und Reifung der Antheridien erfolgt in ganz regelmässiger Aufeinanderfolge, entsprechend der Abgliederung der Segmente aus dem Teilungsmeristem. Es ist also auch hierin ein Unterschied gegenüber *Fontinalis* zu konstatieren, indem nicht wie bei diesem der Entstehungsort der Antheridien ein verschiedener ist — wenigstens insofern als dieselben nicht aus Oberhautzellen entstehen —, sondern die Verschiedenheit des Entstehungs-

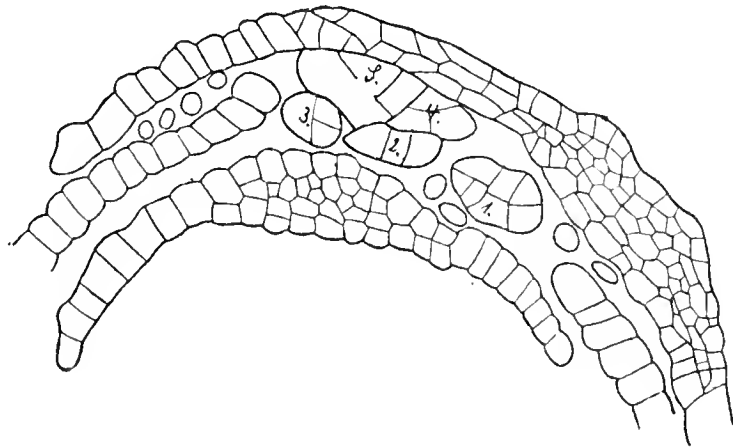


Fig. 6. Querschnitt durch ein junges fertiles Segment von *Polytrichum commune*, in welchem man die Reihenfolge der Anlagen der ersten Antheridien erkennt.

Flora 1903.

ortes liegt nur darin, daß die ersten drei Antheridien aus den Segmentzellen hervorgehen, welche bei dem Ausschneiden der Zelle S übrig geblieben sind.

Was die Teilungszelle anbelangt, so sehen wir, daß sie im Laufe der weiteren Segmentierung bedeutend an Größe abgenommen hat und von den übrigen Zellen fast nur noch durch ihre dreieckige Gestalt zu unterscheiden ist. Ihre Lage am Rande des unteren Blattes hat sie vollkommen gewahrt, indem kein Antheridium sich dazwischen eingeschoben hat. Über das schließliche Schicksal der Teilungszelle, d. h. ob dieselbe in ihrem Rest erhalten bleibt oder ob sie zur Bildung eines (wahrscheinlich des letzten) Antheridiums verwandt wird, ist etwas Bestimmtes nicht festzustellen gewesen. Es ist das auch für die Entscheidung der Frage nach dem Wert der Polytrichumblüte nebensächlich.

Die stufenweise Reifung der Antheridien muß für die Fortpflanzung der Art natürlich von Vorteil sein, denn die Aussicht auf Befruchtung ist um so größer, je länger Spermatozoiden zur Verfügung stehen. Bei *Fontinalis* u. a. wird das dadurch erreicht, daß die einzelnen Zweige zu verschiedenen Zeiten während des Sommers zur Antheridienbildung schreiten, ein Vorgang, welcher, wie oben erwähnt wurde, bei *Polytrichum* auf den Herbst beschränkt ist, indem alle Blüten zu gleicher Zeit angelegt werden. Aber der hierdurch bedingte Nachteil wird dadurch wieder ausgeglichen, daß die Bildung der Antheridien in den einzelnen Segmenten auf einen Zeitraum von mehreren Monaten ausgedehnt ist. Die Entwicklungsdauer, welche das einzelne Antheridium zur Reife braucht, erstreckt sich ebenfalls auf mehrere Monate, denn die ältesten, also im Oktober angelegten Antheridien sind im April noch nicht entleert gewesen. Und da nun die Antheridienbildung bis in den März dauert, so geht daraus hervor, daß *Polytrichum* ebenso wie *Fontinalis* u. a. fast den ganzen Sommer Spermatozoiden zur Befruchtung zur Verfügung haben.

Kehren wir jetzt zur Teilungszelle zurück. Da, wie gesagt, der Gedanke nahe lag, daß diese doch eine echte dreischneidige Scheitelzelle sei, so lag sie möglicherweise in schiefer Stellung im Gewebe, so daß sie auf dem wagrechten Querschnitt und dem zur Längsachse parallelen Längsschnitt in ihrer typischen Gestalt nicht zu erkennen war. Es wurden deshalb schiefe Längsschnitte angefertigt, wobei es natürlich dem Zufall überlassen werden mußte, daß die betr. Zelle genau in der richtigen Weise getroffen würde; denn im günstigsten Falle war bei einem Stämmchen nur einmal darauf zu rechnen, daß

der Schnitt genau die Mediane der vermuteten Scheitelzelle traf. Der Erfolg der Untersuchungen war denn auch schliesslich der, dass die Zelle *S* als Scheitelzelle identifiziert werden konnte. Ein solcher Befund ist in Fig. 7 dargestellt. Fig. 7A zeigt ein Segment in der Querrichtung getroffen; wir sehen zunächst die Blätter *b* und in dem Gewebe eine grosse Zelle, welche mit der unteren Wand an das Stammgewebe grenzt, mit der zweiten nach dem Blatt zu gerichtet ist und mit der dritten, welche gewölbt ist, nach der Oberfläche sieht. Was aber das Charakteristische ist, liegt in ihrem Teilungsmodus, indem sie teils nach unten Segmente abgliedert, welche sich weiter teilen und zu Stammgewebe werden, teils Segmente in der Richtung des dazu gehörigen Blattes, aus welchen Antheridien hervorgehen. Fig. 7A zeigt zwei Antheridien getroffen, ein grösseres, von dem jedoch nur der obere Teil sichtbar ist, und ein kleineres, welches gerade aus dem jüngsten Segment der Scheitelzelle hervorgeht. In Fig. 7B ist die Scheitelzelle selbst nicht in derselben Grösse sichtbar, dafür treten aber die anderen Verhältnisse deutlicher hervor, namentlich die ursprüngliche Grenze des Segmentes gegen das Stammgewebe. Ausserdem sehen wir hier aus der Basis des tieferen Blattes eine Paraphyse entspringen.

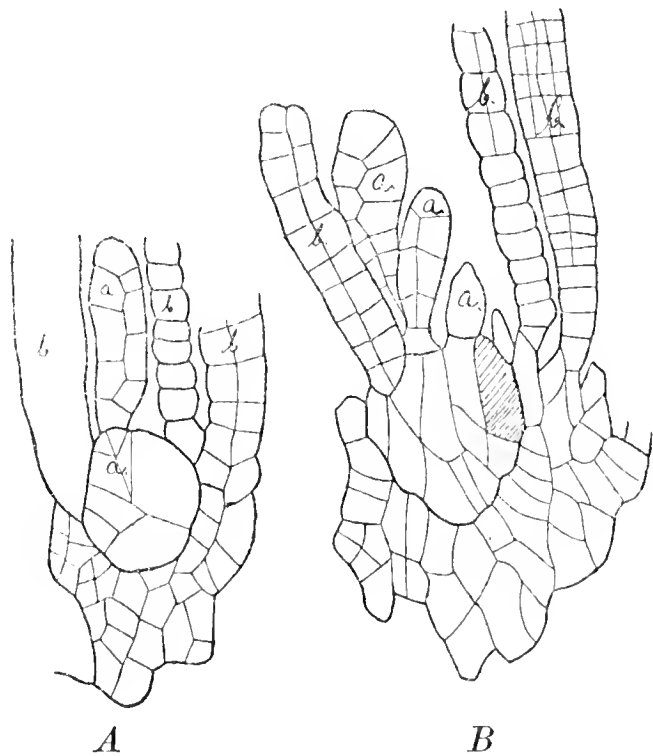


Fig. 7. Zwei schiefe Längsschnitte durch *Polytrichum commune* mit Zweigscheitelzellen.

Wenn man diesen Befund mit den Tatsachen vergleicht, welche sich betreffs der Zellteilung auf dem Querschnitt ergeben haben, so fällt es nicht schwer, sich ein deutliches Bild von dem Charakter der Scheitelzelle zu machen. Dieselbe weicht von dem gewöhnlichen Typus einer dreischneidigen Scheitelzelle nicht ab. Das Bemerkenswerte daran ist jedoch das, dass sie mit der einen Seite nach unten Segmente abgliedert, welche Stammgewebe liefern, und nur mit den beiden anderen Seiten antheridienbildende Segmente. Damit hängt ihre ungewöhnliche Lage zusammen, d. h. die Neigung ihrer Spitze — wenn wir die bei der Pyramide übliche Bezeichnung beibehalten — in einem Winkel von annähernd 45° gegen die Achse des Stämmchens.

Aus den eben geschilderten Tatsachen geht also hervor, daß die Blüte von *Polytrichum* eine zusammengesetzte ist, daß aber die Zweigscheitelzellen nicht zur Bildung der ersten Antheridien der einzelnen Gruppen verwandt werden, sondern bis zur Anlage der letzten Antheridien erhalten bleiben, und daß somit beide, Hofmeister und Goebel, recht haben. Für die damaligen Zeiten, in denen die betreffenden Untersuchungen gemacht wurden, war es allerdings schwer, ein Resultat zu erzielen, während uns heutzutage durch die Einführung des Mikrotoms nicht nur die Möglichkeit gegeben ist, ganze Schnittserien in tadelloser Verfassung mit einander vergleichen zu können, sondern daß auch die einzelnen Teile in ihrer natürlichen Lage zu einander erhalten bleiben.

C. *Catharinea* (syn. *Atrichum*) *Hausknechtii*.

Im Anschluß an *Polytrichum* sei die *Catharinea Hausknechtii* noch kurz erwähnt, weil sie mit jenem gewisse Übereinstimmung zeigt.

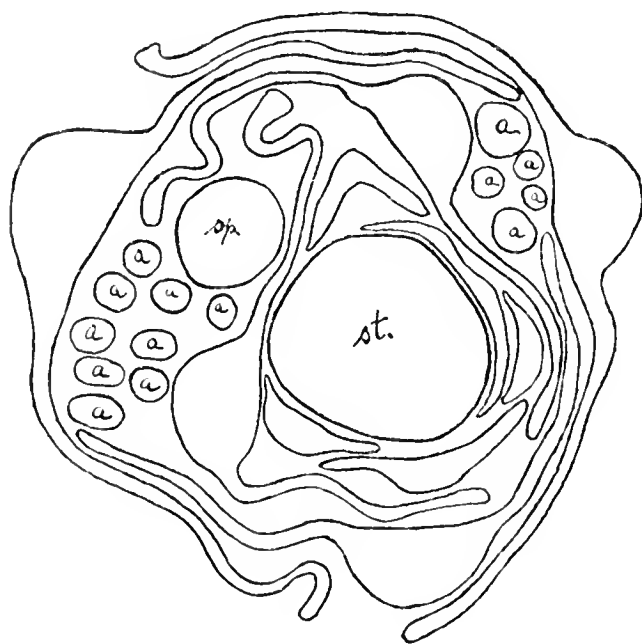


Fig. 8. Querschnitt durch die Blüte von *Cath. Hausknechtii* mit Archegonständen (alten). Antheridien und junge Archegonien sind noch nicht entwickelt. *st.* Stämmchen, *sp.* Sporogon, *a.* Archegonien.

(Anm. Das Vorkommen der *Cath. Hausknechtii* in den hiesigen Bergen ist geographisch von hohem Interesse, indem dieselbe außer ihrem spärlichen Auftreten in den bayerischen Voralpen und im Algäu im Kaukasus und Nordungarn beobachtet worden ist.) Die Pflanze ist paröcisch, männliche und weibliche Fortpflanzungsorgane sind auf einem Stämmchen vereinigt, und zwar so, daß in den mittleren Segmenten Antheridien und in den äußeren Archegonien gebildet werden. Die Entwicklungsgeschichte der Blüte konnte vorläufig nicht verfolgt werden, weil die ersten Antheridien bei

dem vorliegenden Material noch nicht angelegt waren; immerhin konnten die alten Archegonienstände beobachtet werden. Die Fig. 8 zeigt uns, daß diese Archegonienstände ebenso zu dem dazugehörigen Blatt stehen, wie bei *Polytrichum* die Antheridiengruppen.

Außerdem stimmt die *Cath. Hausknechtii* mit *Polytrichum* darin überein, daß die Scheitelzelle des Hauptsprosses erhalten bleibt und

dieser dann in der nächsten Vegetationsperiode ebenso durchwachsen wird. Andererseits weicht die *Cath. Hausknechtii* in dieser Hinsicht von der allgemein in feuchten Wäldern verbreiteten *Cath. undulata* ab, indem bei dieser eine Durchwachsung nicht stattfindet, und zwar deshalb, weil bei ihr die weibliche Blüte aus der männlichen sprosst und somit die Sprossscheitelzelle zur Archegonbildung verwandt wird. (Anm. Ein anderer äußerlich sichtbarer Unterschied besteht darin, daß *Cath. Hausknechtii* 4—6 Sporogone trägt, während *Cath. undulata* nur ein solches zu entwickeln pflegt.)

Mit dem relativ seltenen Vorkommen scheint es zusammenzuhängen, daß die *Cath. Hausknechtii* mit *Cath. undulata* verwechselt wird, wie aus einer Arbeit von Hy hervorgeht. (*Recherches sur l'archégone et le développement du fruit des muscinées* in den *Annales des sciences naturelles* 1884.) Hier heißt es nämlich von *Cath. (Atrichum) undulata*: „Au lieu d'occuper la partie centrale — — les archégonies laissent cette place aux anthéridies et se retrouvent répartis en petit nombre sur le pourtour à l'aiselle des feuilles de l'involucre.“ Hy nennt diesen Befund „anormal“, aus seiner Beschreibung geht jedoch deutlich hervor, daß er die *Cath. Hausknechtii* vor sich gehabt hat.

(Anm. In derselben Arbeit wird behauptet, daß die Archegonien umgebildete Zweige seien: „de tous ces faits on peut conclure — — que l'archégone des muscinées n'est pas une simple production épidermique, mais bien un rameau aussi remarquable par son origine que par les fonctions qu'il est destiné à remplir.“ Und schliesslich versteigt sich Hy sogar dazu, die Paraphysen für umgebildete Blätter zu erklären. Der kurze Hinweis auf diese beiden falschen Behauptungen wird wohl genügen.)

D. Einlagerung von Substanzen in bestimmten Zellen der Paraphysen und Antheridien von *Mnium* und *Polytrichum*.

Eine besondere Eigentümlichkeit läßt sich an den Paraphysen von *Mnium cuspidatum* und *Polytrichum juniperinum* sowie den Antheridien des letzteren beobachten, nämlich die Einlagerung einer braunen Substanz in bestimmten Zellen. Besonders regelmässig tritt diese Erscheinung in den Paraphysen von *Mnium cuspidatum* auf. Die Paraphysen stehen hier in grosser Anzahl zwischen den Antheridien (der Übersicht halber sind sie in der Fig. 4 nicht alle wiedergegeben) und dienen teils zum Aufsaugen und Festhalten von Wasser, teils als Widerlager bei der Entleerung der Antheridien. Sie sind

fadenförmig und bestehen aus einer Anzahl von Zellen, von denen die untersten kürzer sind als die übrigen. In diesen kürzeren Zellen findet man regelmäfsig die betreffende Substanz. Ihr Vorkommen in den Antheridien von *P. juniperinum* ist auf die Fufsregion derselben beschränkt. In dessen Paraphysen sind sie nicht so allgemein nachzuweisen gewesen wie bei *Mn. cuspidatum*.

Charakteristisch für diese Substanz ist ihre Unempfindlichkeit gegen Säuren, indem sie sogar in H_2SO_4 nicht gelöst wird. Es fragt sich, welchen Zweck — teleologisch ausgedrückt — diese Substanzeinlagerung hat. Dafs es sich dabei nicht um ein einfaches Ausscheidungsprodukt handeln kann, geht daraus hervor, dafs sie immer nur an ganz bestimmten Stellen auftritt. Vielmehr läfst sich aus ihrem chemischen Verhalten wohl mit Sicherheit schliessen, dafs sie ein Eindringen des von aussen auf die Blüte gelangten Wassers in das Stämmchen zu verhindern hat, damit es den Antheridien voll und ganz zugute kommt. Denn es ist klar, dafs ohne diese Einrichtung den Antheridien, namentlich nach längerer Trockenheit, von dem Stämmchen zu viel Wasser entzogen würde.

E. Über den Öffnungsmechanismus einiger Lebermoos-antheridien.

Betreffs des Öffnungsmechanismus der Antheridien einer Anzahl von Lebermoosen bestanden lange Zeit hindurch Unklarheiten, auf welche von Goebel hingewiesen worden ist, welcher nachgewiesen hat, dafs die Antheridienwand beim Öffnen aktiv beteiligt ist, während andere Fragen noch ihrer Lösung harren. Diese Fragen bieten viel des Interessanten und lohnen eine eingehende Untersuchung. So z. B. wäre die Frage noch zu entscheiden, wodurch das Ausspritzen des Inhaltes bei den Antheridien von *Frullania* zustande kommt, welches Goebel erwähnt hat; ferner ist die Funktion des eigentümlichen Baues der *Madotheca*antheridien noch nicht aufgeklärt, bei welchen die Stielpartie der Wand aus mehreren Zellagen besteht, während der obere Teil einschichtig ist. Was bedeutet ferner der merkwürdige Schnabel bei den Antheridien der südlichen *Corsinia*? Und ausserdem ist der Zusammenhang zwischen Bau und Funktion der Antheridienstände der *Marchantiaceen* noch genau zu untersuchen. Alles das war ursprünglich als ein besonderes, gröfseres Kapitel der vorliegenden Arbeit gedacht, konnte jedoch teils aus Mangel an Material, teils aus anderen Gründen nicht zur entgeltigen Erledigung gebracht

werden. Immerhin mögen die Ergebnisse hier als vorläufige Mitteilung angeführt sein.

a) *Madotheca*. Die Antheridien von *Madotheca* sitzen an besonderen 2—3 mm langen Zweiglein in den Achseln von Blättern. Diese kleinen Zweige sind leicht kenntlich an der helleren Farbe ihrer Unterseite. Die Antheridien sind dadurch charakterisiert, daß ihre Wand, welche im oberen Teil einschichtig ist, in der dem Stiele zugekehrten Region mehrere Reihen von Zellen zeigt, welchen bei der Öffnung offenbar eine besondere Bedeutung zukommt. Wenn man aus einem Zweig eine Anzahl Antheridien freipräpariert und die an ihrer helleren Farbe kenntlichen reifen unter dem Mikroskop beobachtet, so sieht man, daß nach einiger Zeit in dem einschichtigen Wandteil eine Zerreißung eintritt und ein Teil des Inhaltes langsam ausgepresst wird. (Die Pflanzen dürfen vorher nicht zu feucht gehalten worden sein.) Nach einigen weiteren Minuten zeigt das Antheridium eine starke Bewegung, es wird wie ein Handschuhfinger umgestülpt und der Rest der darin noch enthalten gewesenen Spermatozoiden wird frei, während die Cuticula zurückbleibt.

Die Frage ist nun die, wie man diesen Vorgang mit dem Bau des Antheridiums in Verbindung bringen kann. Goebel hat in der Organographie pag. 238 mitgeteilt, daß die Wandzellen namentlich im oberen Teil des Antheridiums auf ihrer nach außen gekehrten Wand Schleim ablagern; ihre Quellung spannt die Cuticula, die schließlich reißt. Das ist auch entschieden im ersten Teil des Entleerungsprozesses der *Madotheca*antheridien der Fall; es tritt jedoch insofern eine Komplikation ein, als im Stielteil des Antheridiums sich, wie erwähnt, mehrere Zellagen befinden, welche man sich etwa so wirkend denken muß, wie zwei mit einander verbundene Metallstäbe von verschiedenem Ausdehnungscoefficienten. Und zwar ist die innere Lage stärker dehnbar als die äußere, weil sie mehr Schleim enthält, so daß dadurch der Vorgang des Umstülpens hervorgerufen wird. Durch diese Einrichtung wird unzweifelhaft eine schnellere und vollkommene Entleerung der Antheridien herbeigeführt, womit selbstverständlich ein großer Vorteil für die Pflanze verbunden ist, welche infolge ihres Lebens an Baumstämmen u. dgl. immer nur zeitweise von Wasser durchtränkt ist.

Die Frage, ob der Inhalt des Antheridiums bei der Öffnung und Entleerung eine Rolle spielt, ist bei *Marchantia polymorpha* studiert worden und soll bei dieser geschildert werden.

b) *Frullania*. Bei *Frullania* sind die Verhältnisse wesentlich einfacher; hier besteht die Antheridienwandung nur aus einer Reihe

von Zellen, es fehlt also die Verdickung der unteren Partie. Bei der Entleerung hat Goebel beobachtet, daß der Inhalt plötzlich ausgespritzt wird, und er hat diesen Vorgang zu erklären versucht durch die plötzliche Zusammenziehung der vorher gespannt gewesenen Antheridienwand. Die schnelle Entleerung der Spermatozoiden ist für die Pflanze natürlich ebenso von Vorteil wie für *Madotheca*, mit der sie vielfach denselben Ort bewohnt.

c) Die Marchantieen. Die Marchantieen stimmen betreffs ihrer männlichen Fortpflanzungsorgane insofern überein, als diese in größerer Anzahl zu Ständen vereinigt sind, in deren Gewebe sie mehr oder minder tief eingesenkt liegen; ein Kanal führt dabei nach aussen. Die Form der Stände ist bei den einzelnen Gattungen verschieden, indem sie z. B. bei *Marchantia* tellerförmig und gestielt sind, so daß sie weit über den Thallus hinausragen, während sie bei *Fegatella* mehr rundliche Gestalt haben und am Rande des Thallus ohne Stiel festsitzen. Worauf beruht nun diese Verschiedenheit in dem Bau der Antheridienstände innerhalb der Marchantieengruppe? Den gestielten Typus der *Marchantia*antheridienstände hat Goebel mit der Verbreitung der Spermatozoiden durch Regentropfen in Verbindung gebracht. Man braucht nur die großen *Marchantia*rasen anzusehen während des Höhepunktes der Entwicklung ihrer Geschlechtsorgane, welche oft in solcher Menge auftreten, daß sie ein förmliches Dach über dem vegetativen Teil bilden, um sich von der großen Wahrscheinlichkeit dieser Verbreitungsart zu überzeugen. Und es kann auch wohl kaum einem Zweifel unterliegen, daß wir bei dieser Gattung die höchst entwickelte Antheridienstandform vor uns haben.

Wenn nun aber die Antheridienstände der übrigen Marchantieen nicht gestielt sind, so muß das offenbar seinen Grund darin haben, daß das Verbreitungsmittel der Spermatozoiden ein anderes ist. Während *Marchantia* gerne an Mauern wächst, gedeihen die übrigen Marchantieen mehr im Schatten des Waldes, in welchem sie dem Regen weniger ausgesetzt sind, und es dürfte deshalb die Annahme nicht ungerechtfertigt erscheinen, daß die Verbreitung der Spermatozoiden mehr durch kleine Tiere, Käfer u. dgl. erfolgt. Daraus würde sich denn auch von selbst die Stiellosigkeit der Stände erklären, denn die Spermatozoiden können so viel leichter an die betreffenden Tiere kommen als wenn sie auf einem hohen Stiele säßen, welcher dem Besuch durch Tiere jedenfalls weniger ausgesetzt wäre als es die auf dem Boden aufliegenden Thalluslappen sind. Das ist jedoch nur eine Vermutung, welche noch der Bestätigung durch Beobachtungen in der Natur bedarf.

Zum Schluß dieses Abschnittes sei noch die schon erwähnte Frage erörtert, ob bei der Entleerung der Antheridien deren Inhalt beteiligt ist.

An den Antheridien der Lebermoose, ebenso wie bei denen der Laubmoose, lassen sich folgende Teile unterscheiden:

1. die Masse der Spermatozoiden,
2. die Antheridienwandzellen und
3. der mehr oder weniger ausgebildete Stiel, welcher jedoch für unsere Frage nicht in Betracht kommt.

Im allgemeinen hat man angenommen, daß die Entleerung der Antheridien dadurch zustande komme, daß die Spermatozoidenmasse durch Wasseraufnahme zum Quellen gebracht werde und durch Zerreißung der Wandzellen zum Austritt komme. Daß dem jedoch nicht so ist, hat Goebel schon betont, welcher den Vorgang auf eine starke Quellung der Antheridienwandzellen zurückgeführt hat, so daß also der Inhalt der Antheridien, der Spermatozoidenbrei, eine völlig passive Rolle dabei spielen würde. Daß es sich dabei wirklich um die Tätigkeit der Antheridienwandzellen handelt, davon kann man sich durch Vergleich verschieden alter Stadien leicht überzeugen. Während sie nämlich bei jüngeren Antheridien noch klein sind, zeigen sie bei reifen Antheridien eine starke Verlängerung in der Längsrichtung, welche eine starke Verengerung des Antheridienlumens bedingt. Die Frage war noch die, wodurch diese Vergrößerung der Wandzellen erreicht wird. Mit Hilfe der Cellulosereaktion ist es denn auch schließlich gelungen, Schleim in ihnen nachzuweisen (vgl. Strasburger, Bot. Prakt.), welcher aus Stärke entstanden ist. Dieser Schleim also dehnt vor der Entleerung durch Quellung die Antheridienwandzellen aus, so daß der Spermatozoidenbrei zusammengedrückt wird und ein Überdruck entsteht, welcher durch die Aufnahme von Wasser ausgelöst wird. Und zwar tritt, wie uns ein einfaches, schon lange bekanntes Experiment zeigt, diese Auslösung momentan ein. Wenn man nämlich auf einen nicht zu jungen Antheridienstand von *Marchantia polymorpha* einen Wassertropfen bringt, so nimmt dieser sofort milchige Färbung an infolge des Austrittes des Spermatozoidenbreies aus meistens mehreren Antheridien.

Bei *Fegatella* konnte der Vorgang nicht studiert werden, weil das vorliegende Material noch zu jung war; es ist jedoch anzunehmen, daß er im wesentlichen in der gleichen Weise verläuft. In den *Annals of botany* 1903 pag. 271 ist eine Notiz von Cavers enthalten, welcher das Öffnen der Antheridien von *Fegatella* an warmen, son-

nigen Tagen namentlich in direktem Sonnenlicht beobachtete, während es im Schatten nicht erfolgte. Es ist schliesslich ganz gut denkbar, dass der Schleim, um hinreichend stark zu quellen, einer höheren Temperatur bedarf.

F. Die Rhizoidenbündel der Polytrichaceen.

Das Rhizoidensystem der Polytrichaceen ist bekanntlich dadurch ausgezeichnet, dass die einzelnen Rhizoiden, natürlich nicht alle, zu Bündeln vereinigt sind, welche Koch mit einem schlecht gedrehten Strick verglichen hat. Als ein solcher sind sie auch bis jetzt abgebildet worden. In Wirklichkeit verhält es sich aber anders: denn wie wir uns an gut aufgehellten Bündeln, namentlich an deren Enden und an Querschnitten, überzeugen können, handelt es sich dabei nicht um eine Anzahl seilförmig gedrehter Rhizoiden gleicher Art, sondern in der Mitte des Bündels befindet sich ein besonders starkes Rhizoid, um welches die anderen, dünneren, gedreht sind. Wir würden sie also anstatt mit einem Strick eher mit einem Kabel nach Entfernung der Asphalthülle vergleichen können, wobei wir das in der Mitte des Bündels befindliche dickere Rhizoid mit der Gesamtheit der Leitungsdrähte, die dünneren Rhizoiden dagegen mit der Schutzhülle gleichstellen.

Auf das Vorkommen derartig verschiedener Rhizoiden macht schon Schimper aufmerksam (Icones morph. pag. 11), welcher „braun-gefärbte, festwandige, verhältnismässig ziemlich dicke, sehr verzweigte und häufig knollentragende Hauptwurzeln unterscheidet von äusserst feinen, bleichen Zaserwürzelchen. . . . Diese feinen Würzelchen gleichen den Endzäsern der Hauptwurzeln und können überhaupt als unentwickelte Wurzeln angesehen werden.“

Woher rührt nun dieses Sichzusammendrehen der Rhizoiden zu einem Kabel? Die Ursache kann zweifacher Natur sein: entweder ist es ein Berührungsreiz, welcher die feinen Rhizoiden veranlasst, sich um ein stärkeres herumzuwinden, oder es ist ein Chemotropismus, indem Stoffe gebildet werden, welche die Aneinanderlagerung bedingen. Zur Beantwortung dieser Frage bedarf es noch mehrfacher, langwieriger Kulturen, so dass eine Entscheidung vorläufig nicht möglich ist.

Wir kommen dann weiter zu der Frage, welche Bedeutung diese Stränge haben. Zwei Möglichkeiten sind hierbei gegeben: entweder dienen sie zur Befestigung der Pflanzen im Substrat oder aber zur Wasserleitung — resp. zu beiden Funktionen zu gleicher Zeit. Es ist

zwar wieder in letzter Zeit von Paul ihre Funktion als Haftorgane betont worden; einige Versuche und vergleichende Beobachtungen führen jedoch zu der Überzeugung, daß es sich dabei hauptsächlich um die zweite Funktion, die der Wasserleitung, handelt. Wenn man nämlich ein freipräpariertes Bündel in eine Farbstofflösung taucht, so sieht man, wie diese kapillar in die Höhe gezogen wird. Es ist das dieselbe Erscheinung, welche auch der Stengelfilz der Sumpfmoose zeigt. Ein anderer experimenteller Beweis ist auch dadurch erbracht, daß ein Rasen von *Catharinea undulata*, welchen man nicht zu tief vom Substrat abhebt und an derselben Stelle, also unter denselben äußeren Bedingungen, liegen läßt, nach kurzer Zeit eintrocknet — eben infolge davon, daß von den Rhizoidenbündeln kein Wasser mehr nach der Unterbrechung der Verbindung der Pflanze zugeführt werden kann. Damit hängt auch die oft bis 10 cm betragende Länge der Rhizoidenbündel zusammen, welche tief in den Boden eindringen, um aus den tieferen, feuchteren Schichten das Wasser in die Pflanze emporzuleiten.

Daß die Bündel wirklich der Wasserleitung dienen, geht auch aus einer anderen Beobachtung hervor, welche man an den Sumpfmoosen machen kann. Bei den im Sumpf lebenden Moosen, namentlich den Polytrichaceen, bekleiden nämlich die in ungeheurer Zahl auftretenden Rhizoiden den Stengel weit hinauf als ein dichter Filz und unterhalten durch ihre Fähigkeit, das Wasser kapillar festzuhalten, einen ständigen Strom von zirkulierendem Wasser derart, daß ein Rasen, bei welchem die Stämmchen ziemlich dicht bei einander stehen (wie das bei Sumpfmoosen überhaupt allgemein der Fall ist), wie ein Schwamm mit Wasser vollgesogen ist. Es bedarf weiter keiner eingehenden Erörterung, daß diese starke Entwicklung des Filzes eine Schutz-einrichtung gegen das Vertrocknen darstellt, denn die in den Sümpfen lebenden Moose sind an den meisten Standorten dem Sonnenbrand den ganzen Tag über ausgesetzt und wären infolge der starken Verdunstung unfehlbar dem Untergang geweiht, wenn ihnen nicht durch den Filz ununterbrochen neue Feuchtigkeit von unten zugeführt würde. Auf einen anderen hierbei in Betracht kommenden Umstand hat Goebel in der Organographie pag. 279 aufmerksam gemacht: Da nämlich die Torfmoose der Hauptsache nach von Regenwasser leben, so erhalten sie demzufolge Aschenbestandteile aus dem Substrat nur in sehr geringer Menge und müssen infolge dessen eine große Menge von Wasser verdunsten. Untersucht man nun derartige Sumpfmoose auf das Vorhandensein von Rhizoidensträngen, so findet man, daß sie,

abgesehen von einigen kleinen Anfängen, vollständig fehlen: die Pflanze bedarf ihrer nicht mehr, weil ihr in dem Filz ein weit besseres Mittel zum Wassertransport zur Verfügung steht. Ein in dieser Hinsicht sehr gutes Vergleichsobjekt bietet das *Polytrichum juniperinum*, welches sowohl an sumpfigen als auch an trockenen Standorten vorkommt. An ihm können wir ohne Schwierigkeit beobachten, wie die Ausbildung von Pflanzenorganen — in unserem Falle Rhizoidenfilz und -bündel — von äußeren Umständen abhängig ist. Wenn man nämlich von trockenen Standorten stammende Pflanzen untersucht, so sieht man, daß bei diesen der Stengelfilz fehlt, während die Rhizoidenstränge in großer Anzahl vorhanden sind; die im Sumpf gewachsenen Pflanzen dagegen zeigen reichen Stengelfilz und entbehren der Stränge.

Wenn damit hinreichend bewiesen ist, daß es sich bei den Rhizoidensträngen in erster Linie um den Wassertransport handelt, so soll damit keineswegs gesagt sein, daß sie da, wo sie auftreten, nicht auch als vorzügliche Haftorgane dienen könnten. Man braucht nur die einzelnen Rhizoiden mit einem einzelnen Hanffaden, die Bündel dagegen mit einem Bindfaden zu vergleichen, um sich von ihrer Stärke eine richtige Vorstellung zu machen.

Eine Eigentümlichkeit der Rhizoidenstränge von *Catharinea undulata* sei hier noch angeführt. Bei ihnen kann man nämlich oft beobachten, daß aus ihnen Knospen hervorsprossen, welche aller Wahrscheinlichkeit nach aus dem inneren starken Rhizoid stammen. In ihren Anfangsstadien werden diese Knospen als Hervorwölbungen sichtbar, welche von den feineren Rhizoiden wie von einer Kappe umhüllt sind. Im weiteren Verlaufe der Entwicklung wird diese Kappe von der Knospe durchbrochen, welche schließlich zu einem Stämmchen auswächst. Diese Erscheinung ist zwar schon lange bekannt, aber falsch aufgefaßt worden; Schimper hat nämlich deshalb die Rhizoidenbündel der *C. undulata* für Rhizome gehalten, welche aber bei dieser Art gar nicht vorkommen. Übrigens ist die Entstehung von Knospen aus Rhizoidenbündeln keine sehr überraschende und abnorme Erscheinung, da doch die Rhizoiden sich prinzipiell von dem Protonema nicht unterscheiden.

Zusammenfassung der Ergebnisse.

1. Die männliche Blüte von *Mnium* ist eine zusammengesetzte, auf welche der von Hofmeister für *Polytrichum* angenommene Typus genau paßt, indem jede Antheridiengruppe einem dem Antheridienstand von

Funaria analogen Zweig entspricht, bei welchem das erste Antheridium aus der Scheitelzelle hervorgegangen ist, während der Entstehungsort der übrigen Antheridien ein verschiedener ist. In der Mitte der Blüte ist die Blattbildung vollkommen unterdrückt, indem die jüngsten Segmente nicht mehr in einen fertilen und einen sterilen Abschnitt geteilt, sondern ganz zur Antheridienbildung verwandt werden. Auch die Stammscheitelzelle wächst zu einem Antheridium aus, so daß ein Durchwachsen des Scheitels unterbleibt.

2. Die Blüte von *Polytrichum* ist eine zusammengesetzte; sie weicht jedoch insoferne von dem Hofmeister-Leitgeb'schen Schema ab, als die Zweigscheitelzellen nicht zur Bildung der ersten Antheridien der einzelnen Antheridiengruppen verwandt werden, sondern bis zur Anlage der letzten Antheridien erhalten bleiben. Infolge ihrer schiefen Lage im Gewebe sind die Zweigscheitelzellen als solche schwer zu erkennen.

3. Bei *Catharinea Hausknechtii* konnte die Entwicklung der Blüte nicht verfolgt werden, weil das vorhandene Material noch nicht weit genug entwickelt war. Immerhin liefs sich die interessante Anordnung der Antheridien- und Archegonienstände beobachten und zeigen, daß hier die Archegonien dieselbe Anordnung zeigen wie bei *Polytrichum* die Antheridien. Sie ist von Hy offenbar mit *Catharinea undulata* verwechselt worden.

4. In bestimmten Zellen der Paraphysen von *Mnium cuspidatum* und *Polytrichum juniperinum* sowie der Antheridien des letzteren ist eine braune, gegen Säuren unempfindliche Substanz eingelagert, welche offenbar ein Eindringen des von aussen auf die Blüte gelangten Wassers in das Stämmchen zu verhindern hat, damit es den Antheridien voll und ganz zugute kommt.

5. Nachdem Goebel darauf hingewiesen hatte, daß bei der Entleerung von Lebermoosantheridien die Antheridienwand aktiv beteiligt ist, konnte festgestellt werden, daß dieser Vorgang auch bei *Marchantia* auf der Quellung von in den Antheridienwandzellen abgelagertem Schleim beruht.

6. Die Rhizoidenbündel der *Polytrichaceen* sind bis jetzt falsch abgebildet worden, indem sie nicht einem Strick, sondern einem Kabel zu vergleichen sind, da die schwächeren Rhizoiden um ein stärkeres herumgedreht sind. Verschiedene Versuche und Beobachtungen ergaben, daß sie in erster Linie der Wasserleitung dienen, wobei eine gleichzeitige Funktion als Haftorgane nicht abgewiesen werden soll. Aus dem Auftreten von Knospen an den Rhizoidenbündeln von *Ca-*

tharinea undulata hat Schimper geschlossen, dafs es sich dabei um Rhizome handele, solche gibt es aber bei Catharinea undulata überhaupt nicht; die Knospen entstehen vielmehr aus den Rhizoiden.

Zum Schlusse spreche ich Herrn Professor Dr. Goebel meinen aufrichtigsten Dank aus, welcher durch sein groses Interesse und seine bereitwillige Hilfe wesentlich zum Gelingen der Arbeit beigetragen hat.

Literatur.

1. Goebel, Über die Antheridienstände von Polytrichum. Flora 1882.
 2. — Referat über: „Die Antheridienstände der Laubmoose“ von Leitgeb. Bot. Ztg. 1883.
 3. — Organographie der Pflanzen, II, 1. Jena 1899.
 4. — Muscineen in Schenks Handbuch, III, 1. Breslau 1883.
 5. — Über den Öffnungsmechanismus der Moosanthridien. Supplément aux Annales du jardin botanique de Buitenzorg 1898.
 6. Hofmeister, Über die Zellenfolge im Achsenscheitel der Laubmoose. Bot. Ztg. 1870.
 7. Hy, Recherches sur l'archégone et le développement du fruit des muscinées. Annales des sciences naturelles 1884.
 8. H. Koch, Bryologische Beiträge. Linnaea 1842 pag. 69 ff.
 9. Leitgeb, Wachstum des Stämmchens von Fontinalis. Bd. LVII d. Sitzungsberichte d. Kgl. Akad. d. Wissensch. I. Abt. 1868.
 10. — Entwicklung der Antheridien bei Fontinalis antipyretica. Ebendort im LVIII. Bd. 1868.
 11. — Wachstum des Stämmchens und Entwicklung der Antheridien bei Sphagnum. Ebendort Bd. LIX 1869.
 12. — Die Antheridienstände der Laubmoose. Flora 1882.
 13. Limpricht, Die Laubmoose, in Rabenhorsts Kryptogamenflora.
 14. Satter, Zur Kenntniss der Antheridienstände einiger Laubmoose. Berichte der Deutschen bot. Gesellschaft 1884 Bd. II Heft 1.
 15. Strasburger, Botanisches Praktikum.
-

Über Blätter mit der Funktion von Stützorganen.

Von F. W. Neger (Eisenach).

Hierzu 2 Abbildungen im Text.

An den senkrechten Felswänden der das Eisenacher Rotliegende durchziehenden Waldschluchten beobachtete ich folgende auffallende Erscheinung: Das hier häufige *Geranium robertianum* läßt eine deutliche Arbeitsteilung der grundständigen Blätter erkennen. Nur wenige sind nach oben gerichtet, wobei die Blattstiele schräg abstehen; weitaus die meisten sind senkrecht nach unten gewendet und ihre Blattstiele sind dem Substrat fest angepresst. Zieht man sie von der Unterlage vorsichtig weg und läßt sie los, so kehren sie energisch in die ursprüngliche Lage zurück, d. h. sie federn, und ihre Biegungsfestigkeit ist in der Regel recht bedeutend. Die nach unten gewendeten Grundblätter, welche hier unzweifelhaft die Bedeutung von Stützorganen haben und welche wir dementsprechend kurzweg als Stützblätter bezeichnen wollen, haben ihre Funktion als Assimilationsorgane noch nicht vollkommen aufgegeben; der vordere (der Blattfläche zugewandte) Teil des langen Blattstiels ist bogenförmig gekrümmt und dadurch imstande, die Blattspreite in natürlicher, für die Assimilationsarbeit zweckmäßiger Lage dem Lichte darzubieten. Freilich unterliegen zahlreiche Spreiten der Stützblätter einer frühzeitigen Zerstörung durch Schimmelpilze, deren Tätigkeit begünstigt ist durch die gleichmäßige Feuchtigkeit der Unterlage. So beobachtete ich häufig Stützblätter, deren Spreiten mit Rasen von *Botrytis cinerea* bedeckt waren. Viel länger behalten ihre Funktion die Blattstiele bei. Dieselben haben oft noch lange nach dem Verfaulen oder Verwelken der Spreite ihre charakteristische rote Farbe und zeigen auch sonst ein ganz gesundes Aussehen.

Diese merkwürdigen Verhältnisse, welche ich, wie gesagt, zuerst an senkrechten Felswänden feuchter Waldschluchten beobachtet habe, veranlaßten mich, die Erscheinung etwas näher zu studieren, nachdem meines Wissens über diesen Fall von Arbeitsteilung noch nichts bekannt ist. — Die Fragen, die sich aufdrängten, waren:

1. Besteht ein Unterschied im anatomischen Bau der Stützblätter und gewöhnlichen Blätter?

2. Von welchen Ursachen hängt die Biegung der Grundblätter nach unten ab oder durch welche Reize wird sie ausgelöst?

I. Anatomische Untersuchung.

Die Stützblätter unterscheiden sich von den gewöhnlichen (nach aufwärts gerichteten) Blättern in anatomischer Hinsicht folgendermaßen:

a) Das mechanische Gewebe der Stützblattstiele ist mächtiger entwickelt. Dies gilt von dem an der Peripherie des Blattstiels befindlichen collenchymatischen Gewebering sowie besonders von den an die Gefäßbündel nach aussen hin anschließenden Sklerenchymfaserbündeln, welche bei allen Blattstielen verholzt, bei den Stützblättern aber viel mächtiger entwickelt sind als bei den übrigen Grund- und Stengelblättern.¹⁾

b) Der Gehalt an Gerbstoff ist im Blattstiel der Stützblätter viel bedeutender als in dem der anderen Blätter. Es kann wohl als sicher angenommen werden, daß dieser hohe Gerbstoffgehalt damit zusammenhängt, daß die Stiele der Stützblätter in höherem Grad der Gefahr des Angriffes von Tieren und Pilzen ausgesetzt sind als die frei in die Luft ragenden.

c) Weniger leicht ist zu verstehen, warum die Blattstiele der Stützblätter so außerordentlich reich sind an Stärke. Dieselben enthalten etwa 4—5 Mal so viel Stärke als die aufwärts gerichteten Blattstiele; nicht selten übertreffen die in den Stützblattstielen aufgespeicherten Stärkekörner diejenigen der anderen Blätter sogar an GröÙe nicht unbeträchtlich; auf ihre verschiedenartige Lagerung in den Zellen komme ich später zurück.

2. Ursache und Vorgang der Abwärtskrümmung.

Ehe ich über die von mir angestellten experimentellen Versuche berichte, welche den Zweck hatten, die Veranlassung der Abwärtskrümmung zu ermitteln, möchte ich noch einige in der freien Natur gemachte Beobachtungen vorausschicken.

Zunächst sei erwähnt, daß schon die Keimblätter unter Umständen die Neigung zeigen, mit ihren langen Blattstielen sich dem Substrat anzulegen und so der jungen Pflanze als Stützorgan zu dienen. Der Vorgang der Keimung ist folgender: Nach der Entfaltung des Keimes erfolgt eine mehr oder weniger starke Streckung

1) Um die kräftigere Entwicklung des mechanischen Gewebes an den Blattstielen der Stützblätter zu konstatieren, ist eine anatomische Untersuchung eigentlich nicht nötig. Man überzeugt sich davon leicht, wenn man vergleicht, welche Kraft nötig ist, um den Blattstiel eines Stützblattes oder eines gewöhnlichen Blattes zu zerbrechen.

des hypokotylen Gliedes, wodurch die Keimblätter auch aus tiefen Moosrasen oder Felsspalten an das Tageslicht gehoben werden können. Sind dieselben trotzdem dem Substrat noch (bis zur Berührung?) nahe, so erfolgt Krümmung der Blattstielbasis und zu gleicher Zeit der Blattstielspitze. Durch erstere legt sich der Blattstiel dem Substrat federnd an, durch letztere wird das Keimblatt in eine der Assi-

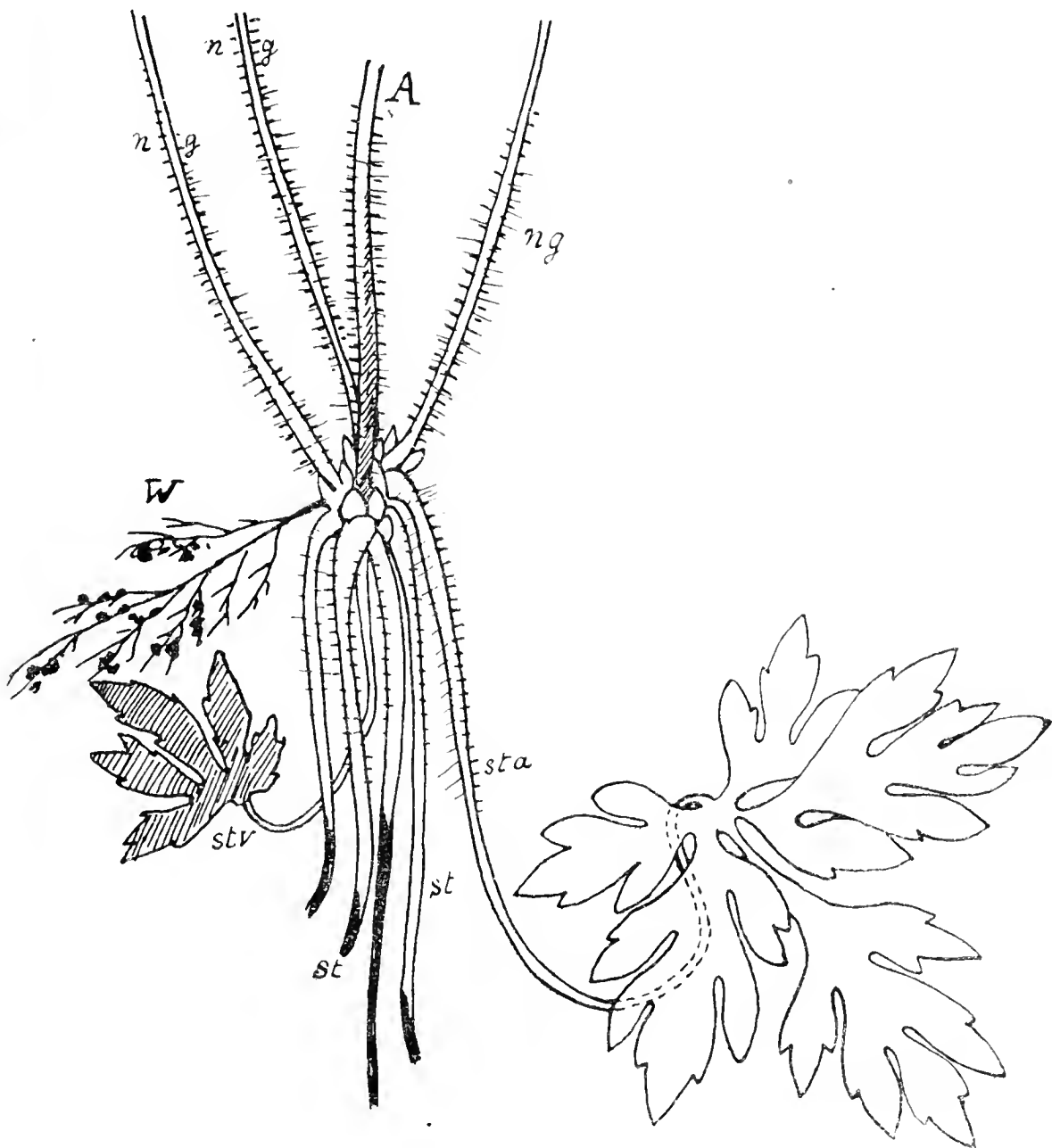


Fig. 1. *Geranium robertianum*. An einer senkrechten Felswand gewachsen; nach der Natur gezeichnet. *A* Axe; *ng* Grundblätter schräg aufwärts gewendet (nur die Blattstiele sind angedeutet); *st* Blattstiele der Stützblätter (die Blattspreiten sind schon verwelkt, die Stiele noch frisch); *stv* ein solches Blatt mit eben verwelkender Spreite; *sta* ein solches Blatt mit noch assimilierender Spreite; *w* die aus einem Felsspalt herausgezogene Wurzel mit daran haftenden Erdteilchen.

milationsarbeit günstige Lage gebracht. Sind dagegen die Keimblätter soweit gehoben, daß sie vollkommen frei in die Luft ragen, so erfolgt keine Krümmung des Keimblattstiels.

Nicht nur die Keimblätter und die Mehrzahl der Grundblätter zeigen das Bestreben, sich nach abwärts zu krümmen, auch einzelne

Blätter des nächst oberen Knotens legen sich zuweilen dem Boden federnd an, freilich nur dann, wenn die Hauptachse annähernd horizontal gewachsen oder durch fremde Eingriffe horizontal gelegt worden ist.

Aus all dem geht hervor, daß die Neigung die Rolle eines Stützorganes zu spielen allen Blättern innewohnt und nur durch einen äußeren oder inneren Reiz ausgelöst zu werden braucht. Zu welchem merkwürdigen Verhältnissen dies speziell bei den Grundblättern, deren Reaktionsfähigkeit offenbar am größten ist, führt, sei noch kurz erwähnt. Selbst auf vollkommen ebenem und festem Boden legen sich die Grundblätter zum Teil dem Substrat an, ohne daß die Erscheinung hier einen sichtbaren Nutzen für die Pflanze hat. Anders ist es, wenn *Geranium robertianum* in Felsspalten oder auf Felsvorsprüngen zum Keimen kommt, was bei der weiten Verbreitung, welcher die Samen unterliegen, und bei der Anspruchslosigkeit der Pflanze oft der Fall ist. Dann gewährt eine erwachsene Pflanze folgendes Bild: alle oder nahezu alle grundständigen Blätter sind senkrecht abwärts gerichtet, ihre Blattspreiten größtenteils vertrocknet, nur die Blattstiele haben sich zum großen Teil frisch erhalten und die ganze Pflanze steht jetzt auf einem aus Blattstielen gebildeten Stelzengerüst, welches noch den weiteren Vorteil bietet, daß sich in ihm Geröll, Detritus, Staub u. dgl. ansammelt, genügend Material, um der anspruchslosen Pflanze als Nährboden zu dienen; für die solide Befestigung der Pflanze mag neben der gewissermaßen „abstimmenden“ Wirkung der Stützblattstiele noch die bekannte Verkürzung der Wurzel in Betracht kommen (s. Fig. 1).

Es erübrigt nun noch zu ermitteln, was die Veranlassung für die Rückwärtskrümmung der Blattstiele ist.

Wie schon erwähnt, erfolgt dieselbe an den grundständigen Pflanzen auch da, wo ein Bedürfnis dazu kaum vorzuliegen scheint, d. h. auch dann, wenn die Pflanze in vollkommen ebenem und tiefgründigem Boden wurzelt. Nicht so bei den Keimblättern oder bei den Blättern der oberen Knoten. Dieselben legen sich nur unter gewissen Bedingungen dem Substrat an — unter gleichzeitiger S-förmiger Krümmung des Blattstiels. Zunächst könnte an einen Berührungsreiz gedacht werden, welcher etwa diese Krümmung auslösen würde. Die Perception dieses Reizes könnte entweder in der Blattfläche oder im Blattstiel selbst stattfinden.

Um diese Frage zu entscheiden, stellte ich folgende Versuche an:

1. In der Nähe einer in kräftigem Wachstum befindlichen Pflanze von *G. robertianum* war ein pendelnder Körper, welcher durch den geringsten Luftzug in Bewegung gesetzt wurde, so befestigt, daß ein Blatt des ersten Knotens, welches sich in natürlicher Lage befand, fortwährend sanfte Stöße erhielt und zwar nur die Blattspreite, während der Blattstiel selbst niemals berührt wurde.

2. Eine ähnliche Einrichtung wurde so getroffen, daß stets nur der Blattstiel, nie aber die Blattspreite mit dem Fremdkörper in Kontakt kam.

NB. Wenn überhaupt Berührungsreiz die Ursache der Krümmung der Blattstiele sein sollte, so war anzunehmen, daß nur intermittierende Reize, welche wohl auch in der Natur in Betracht kämen, diese Wirkung haben könnten. Vgl. die Versuche Hartigs¹⁾ über Rotholzbildung, welche gleichfalls nur durch intermittierende Druckwirkung zustande kommt.

Der Erfolg meiner Versuche war ein negativer. In keinem der beiden Fälle reagierte das gereizte Blatt auf den Kontakt. Demnach scheint Berührungsreiz nicht die Ursache der Krümmung der Blattstiele zu sein.

Noch an einen anderen Reiz als Veranlassung zur Abwärtsdrehung der Blattstiele kann gedacht werden, nämlich den Schwerkraftreiz.

Besonders weist darauf die Erscheinung hin, daß an Keimpflanzen, deren hypokotyles Glied nicht senkrecht steht, das eine Keimblatt als Stützblatt funktioniert.

Es wäre demnach denkbar, daß der Schwerkraftreiz im hypokotylen Glied perzipiert, der Reiz nach der Basis des einen Keimblattes fortgeleitet und dieses dadurch veranlaßt würde, die bewußte Bewegung auszuführen.

Was die Keimblätter anlangt, so trifft dies nicht zu, wie aus folgendem Versuch hervorgeht.

Keimpflanzen, deren hypokotyles Glied bisher die Richtung des Erdradius hatte und deren Keimblätter frei in die Luft ragten, wurden so gestellt, daß das hypokotyle Glied mit der Lotlinie einen Winkel von etwa 45° bildete. Keines der Keimblätter veränderte seine Richtung, nur die Spitze des Keimblattstieles wurde schwach gekrümmt, um das Blatt in eine für die Belichtung günstige Lage zu bringen.

1) Hartig R., Holzuntersuchungen. Altes und Neues. 1901.

Ein abweichendes Resultat lieferte der folgende Versuch:

Wurden an einer in kräftiger Entwicklung befindlichen Pflanze die Stützblätter weggenommen, so daß die Achse sich senkte und mit der stark geneigten Unterlage einen Winkel von etwa 90° bildete, also annähernd horizontal in die Luft ragte, so zeigte sich nach 2—3 Tagen folgende Erscheinung. Die Krümmung der Achse, welche den Zweck hat, wieder in die Richtung der Lotlinie zu gelangen, hatte am nächsten Knoten (am ersten von unten gerechnet) stattgefunden, so daß der untere Teil der Achse mit dem oberen einen Winkel von ca. 90° einschloß. Zugleich hatte eines (zuweilen auch 2—3) der bisher schräg aufwärts gerichteten Blätter dieses Knotens und zwar das (oder die) am meisten nach außen gelegene(n) eine senkrecht abwärts gerichtete Lage angenommen und sich ziemlich genau in die untere Verlängerung der jetzt wieder vertikal stehenden oberen Hälfte der Achse gestellt. Gleichzeitig hatte eine halbkreisförmige Krümmung der Blattstielspitze des betreffenden Blattes stattgefunden, welche die Spreite in die fixe Lichtlage brachte.

Die meisten anderen Blätter hatten mit der Spitze ihrer Blattstiele nur unbedeutende Krümmungen zur Regelung der Lage der Spreite gegenüber dem diffusen Licht ausgeführt, sonst aber ihre Richtung im Raum nicht verändert.

Das eben beschriebene Experiment gelingt stets vorzüglich.

Das (von der Pflanze offenbar angestrebte) Resultat dieses Vorganges ist, daß das nach abwärts gewendete Blatt in der Regel Fühlung gewinnt mit der Unterlage oder anderen Pflanzen und auf diese Weise als Stützorgan der sonst fast freischwebenden Achse dienen kann.

Für die Blätter der oberen Knoten — d. h. für die nicht grundständigen Blätter — scheint demnach der Mechanismus der Abwärtsdrehung ziemlich klar zu liegen.

Derselbe ist wohl als Korrelationsvorgang, abhängig von einer Knickung der Achse, aufzufassen, d. h. ändert die Achse unter dem Einfluß der Gravitation ihre Richtung — was stets an einem Knoten (selten im Internodium) stattfindet, so tritt zu gleicher Zeit an der äußeren (konvexen) Seite der geknickten Achse durch ungleiches Wachstum der Blattstielbasis Abwärtskrümmung eines oder mehrerer Blätter des betreffenden Knotens ein.

Daß gerade die nach außen gewendeten Blätter — also diejenigen, welche überhaupt nur in Betracht kommen um als Stützorgane zu dienen — diese Krümmung ausführen, scheint mir ein schönes Beispiel zu sein für das Empfindungsvermögen der Pflanze

für Form und Lage ihrer Organe, eine Eigenschaft, für welche Noll¹⁾ die Bezeichnung „Morphaestesia“ eingeführt hat, und kann wohl mit der bekannten Erscheinung der Entstehung von Seitenwurzeln an der Konvexseite gekrümmter Hauptwurzeln verglichen werden.

Was nun schliesslich die grundständigen Blätter anlangt, so scheinen für diese z. T. andere Gesetze zu gelten als für die stengelständigen. Dieselben führen unter gewissen Umständen die beschriebene Krümmung ohne jede äussere Veranlassung aus. Das Wachstum des Rupprechtkrautes vom Keimstadium an nimmt folgenden Verlauf: Die ersten auf die Keimblätter folgenden Laubblätter sind schräg aufwärts gerichtet und behalten diese Lage ziemlich lange bei. Mit der zunehmenden Entwicklung der Hauptachse beginnen die untersten Grundblätter sich nach unten zu krümmen und setzen diese Bewegung fort, bis sie die Bodenunterlage erreicht haben, was an senkrechten Felswänden unter Umständen erst eintritt, wenn die Blätter einen Bogen von nahezu 180° beschrieben haben. Schneidet man die dem Boden angepressten Blätter ab und sorgt dafür, daß die jetzt unsicher balancierende Pflanze nicht umfällt (etwa durch Befestigung der Achse an einem Stäbchen), so treten in der Regel die anderen Grundblätter an die Stelle der eben beseitigten, bis die Pflanze wieder sozusagen „auf festen Füßen steht“.

Auch in der Natur kommt es vor, daß bisher aufrechte Grundblätter die Krümmung nach unten nachträglich ausführen. Dies ist der Fall, wenn die ersten Stützblätter verwelkt sind oder wenn das Achsensystem eine solch üppige Entfaltung erfahren hat, daß die Herstellung einer möglichst breiten Basis für die Pflanze notwendig wird. Und so kommt es vor, daß nicht selten sämtliche grundständige Blätter als Stützblätter fungieren.

Daß übrigens alle Grundblätter — auch diejenigen, welche von Anfang an nicht dazu prädestiniert erscheinen — Stützblätter werden können, geht noch aus folgendem Versuch hervor:

Ich entfernte an einer auf geneigtem Boden wachsenden Pflanze die Stützblätter samt Blattstielen, drehte dann die Pflanze um 180° um ihre eigene Achse, so daß die Aufgabe als Stützorgan zu funktionieren zunächst denjenigen Blättern zufallen mußte, welche ohne die Drehung der Pflanze der Böschung zugekehrt, also sicher aufrecht geblieben wären.

1) Noll, F., Über die Körperform als Ursache von formativen und Orientierungsreizen. Sitzungsberichte der niederrhein. Gesellschaft für Natur- und Heilkunde zu Bonn. 1900.

Und richtig: Nach acht Tagen waren zwei der eben genannten Blätter nach unten gekrümmt und lagen dem Boden fest an. Es hatte dadurch eine gewaltige Umwälzung der Orientierung der Pflanze im Raume stattgefunden; wieder ein schönes Beispiel für die „Morph-aesthesie“ der Pflanze.

Ich habe oben erwähnt, daß die Blattstiele der Grundblätter von *Ger. robertianum* im Grundgewebe auffallend große Anhäufungen von ansehnlichen Stärkekörnern aufweisen (der Stärkegehalt der Stützblätter übertrifft außerdem denjenigen der Assimilationsblätter).

Diese Stärkekörner müssen ein im Verhältnis zum übrigen Zellinhalt hohes spezifisches Gewicht besitzen; wenigstens liegen sie stets der räumlich unteren Zellwand in dicken Haufen an. Die Vermutung liegt nahe, daß diese Stärkekörner von Bedeutung sind für die Perception des Schwerkraftreizes, einen für die Nutationsbewegung der Blätter sicher wichtigen Vorgang.

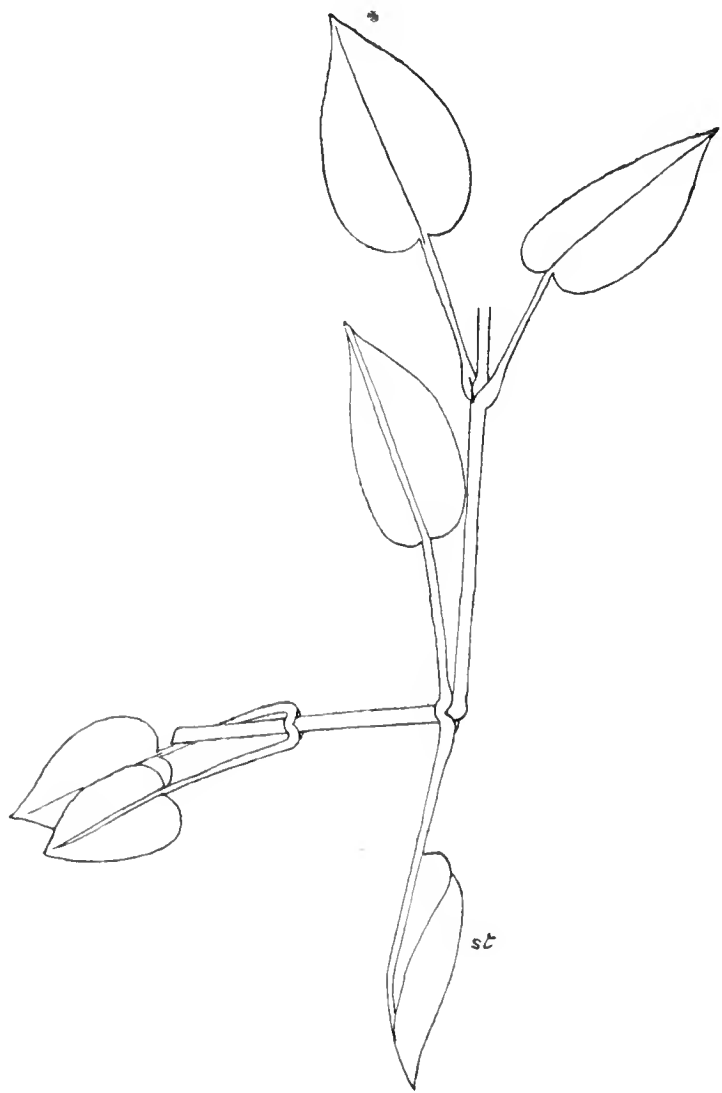


Fig. 2. *Stellaria nemorum*. st Stützblatt.

$\frac{1}{2}$ nat. Gr.

deutlichsten bei *Stellaria nemorum*, besonders dann, wenn diese Pflanze an stark geneigten Felswänden, z. B. in der Drachenschlucht (bei Eisenach), wächst.

Wenn auch bisher, meines Wissens, der eben beschriebenen Erscheinung keine andere an die Seite gestellt werden kann, bei welcher in so unzweideutiger Weise ein Teil der Blätter als Stützorgan funktioniert, so ist doch andererseits kaum anzunehmen, daß dies der einzige derartige Fall in unserer einheimischen Flora sein sollte. Zunächst sei erwähnt, daß sich genau ebenso wie *Geranium robertianum* — wenigstens bezüglich der Grundblätter — das an den Felsen der Wartburg häufige *G. lucidum* verhält. Ferner beobachtete ich noch bei einigen Caryophyllaceen unzweifelhafte Stützblätter, am

Die Stützblattbildung kommt hier auf folgende Weise zustande (ich betrachte einen besonders prägnanten Fall, welchen ich auch in Fig. 2 dargestellt habe): Die zuerst annähernd horizontal wachsende Achse richtet sich an einem der unteren Knoten auf; von den an diesem Knoten stehenden Blättern, welche mit dem horizontalen Teil der Achse einen Winkel von 90° einschließen, bleibt nur eines — das obere — seiner ursprünglichen Aufgabe treu und sucht demnach in die zum diffusen Licht günstigste Lage zu kommen, das andere verzichtet hierauf vollständig, sondern stellt sich in die untere Verlängerung des senkrechten Teiles der Achse, d. h. es wird Stützblatt.

Es ist offenbar, daß dieses Blatt für die Assimilation nichts oder fast nichts leisten kann, da es von dem von oben einfallenden Licht nicht getroffen wird. Außerdem taucht es häufig tief in Moosrasen ein und ist dann von dauernder Dämmerung umgeben. Der Umstand, daß die Pflanze gar keine Anstrengung macht, jene nach unten ragenden Blätter in eine günstigere Lage zum diffusen Licht zu bringen, beweist, daß sie darauf verzichtet, mittelst dieser Blätter zu assimilieren. Dieselben müssen demnach eine andere Aufgabe haben. Daß ihre Funktion jetzt eine mechanische ist, geht aus ihrer auffallenden Starrheit (besonders auch der Blattstiele) hervor. Zuweilen dienen auch noch einige weiter oben befindliche Blätter teilweise als Stützorgane, indem sie mit der Spitze mehr oder weniger nach unten geneigt sind. In ähnlicher Weise machen sich die untersten Blätter von *Stellaria holostea* zur Befestigung der Pflanze im umgebenden Dickicht nützlich.

Cecidiologische Notizen.

Von Ernst Küster.

Mit 4 Textabbildungen.

2. Über zwei einheimische Milbengallen: *Eriophyes diversipunctatus* und *E. fraxinicola*.¹⁾

Die beiden Gallen, die im nachfolgenden beschrieben werden sollen, sind zwei Phytoptocecidien: sie werden von Gallenmilben, von *Eriophyes diversipunctatus* und *E. fraxinicola* an Pappeln und Eschen erzeugt und gehören zu den selteneren Gallenprodukten der einheimischen Flora. Obwohl sie den Cecidiologen schon lange bekannt und bereits wiederholt beschrieben worden sind, wird, wie ich hoffe, die nähere Untersuchung ihrer Struktur uns noch mit einigen neuen, beachtenswerten Details bekannt machen, welchen die früheren Autoren ihre Aufmerksamkeit nicht geschenkt haben. Es wird sich zeigen, daß die Gallen der beiden Milben hinsichtlich ihrer Entwicklungsgeschichte und ihrer histologischen Struktur manche übereinstimmende Züge besitzen, so daß ihre gemeinsame Besprechung gerechtfertigt sein mag. Der Schilderung der beiden Gallen sollen einige Bemerkungen allgemeinen Inhalts sich anschließen.

Eriophyes diversipunctatus.

Die Milbe *Eriophyes diversipunctatus* gehört zu den zahlreichen Gallenerzeugern, die auf *Populus tremula* heimisch sind. Biologisches Interesse gewinnt die Milbe dadurch, daß lediglich die am Grund der Blattspreite gelegenen Drüsen von ihr aufgesucht und zur Produktion von Gallengewebe angeregt werden. Diese Beziehungen der Milbe, deren Gallen Kirchner²⁾ zuerst beschrieb, sind erst von Thomas³⁾ richtig erkannt worden, auf dessen Schilderungen später noch zurückzukommen sein wird. Bevor wir die Gallen näher schildern, wollen wir mit einigen Worten auf die Drüsen selbst eingehen.

1) Cecidiologische Notizen 1. Flora 1902, Bd. XC pag. 67.

2) Beitrag zur Naturökonomie der Milben. Lotos, Zeitschr. für Naturwiss. 1863, Bd. XIII pag. 41.

3) Beschreibung neuer oder minder gekannter Acarocecidien (Phytoptusgallen). Nova Acta Acad. Leop.-Carol. 1876, Bd. XXXVIII pag. 255. — Herr Prof. Thomas hatte die große Freundlichkeit, mich durch Mitteilung einiger Literaturangaben und durch Zusendung von Herbarmaterial zu unterstützen, wofür ich auch an dieser Stelle ihm meinen herzlichen Dank aussprechen möchte.

Thomas hat bereits hervorgehoben, daß die an der Blattbasis stehenden, napf- oder scheibenförmigen Drüsen mit den Drüsen der Blattsähne gleichwertig sind. Besonders anschaulich wird die Verwandtschaft der verschiedenen Blattdrüsen durch die an Wurzeltrieben und Stockausschlägen häufigen Drüsenformen. Die Blätter von Stockausschlägen bei *Populus tremula*, die nicht selten zu wahren Riesenexemplaren heranwachsen, lassen zuweilen die napfförmigen Drüsen am Spreitengrund ganz vermissen und zeigen statt ihrer an der Basis der Blattspreite zwei besonders große und selbständige Blattsähne; an ihrer Spitze finden wir dieselben Drüsen wie an den übrigen Blattsähnen. In anderen Fällen sind die beiden bevorzugten Blattsähne aus der Ebene des Blattes heraus und nach oben gebogen und vermitteln so den Übergang zu den gestielten Drüsen, die wir an der Basis weiterer Blätter als schlanke, $1-1\frac{1}{2}$ mm lange Zylinder einzeln oder paarweise vorfinden. Bei den breiteren Exemplaren der gestielten Drüsen ist der Kopf napfförmig vertieft und gleicht den sitzenden, scheibenförmigen Drüsen, die wir bei den Blättern der gewöhnlichen Triebe ausschließlich finden. Entsprechend der Gleichwertigkeit zwischen den Blattgrund- und den Blattsähndrüsen kann auch an den letzteren, wie Thomas¹⁾ gezeigt hat, die uns interessierende Eriophyesgalle auftreten. Die Verteilung der Drüsen an den verschiedenen Blättern eines Aspenzweiges hat Thomas (1876, a. a. O.) bereits geschildert; seine Angaben, welche über das häufige Fehlen der Blattgrunddrüsen an manchen Zweigen, ihre Häufigkeit an den Sommertrieben etc. berichten, kann ich nur bestätigen. An den von mir untersuchten gallentragenden Bäumen²⁾ kamen bei den Kurztrieben auf ein drüsentragendes Blatt durchschnittlich drei drüsenfreie. Die Langtriebe sind drüsenreicher als die Kurztriebe. Meistens treten die Drüsen paarweise auf; bei ca. 4% aller untersuchten Blätter war nur eine Drüse an der Spreitenbasis zu finden — die einzelnen Drüsen stehen stets seitlich neben dem Mittelnerv.³⁾ Bei der mikro-

1) Beiträge zur Kenntnis der in den Alpen vorkommenden Phytotocecidien. Bot. Ver. f. Gesamtthüringen pag. 60—61 (separat paginierter Anhang zu den Mitteil. d. geogr. Ges. [f. Thüringen] zu Jena 1886, Bd. IV).

2) Das von mir lebend untersuchte Material der Galle entstammt der Umgegend von Kösen, wo ich die Galle seit mehreren Jahren beobachte.

3) Von den *Populus*-arten, die ich neben *P. tremula* auf ihre Blattdrüsen untersuchte, scheint *P. monilifera* mit *P. tremula* hinsichtlich der Ausbildung der Drüsen am meisten übereinzustimmen: auch bei *P. monilifera* findet sich der auffallende Drüsenmangel an den Blättern der Kurztriebe, die wechselnde Zahl der Drüsen an einer Blattbasis u. s. f. Bei *P. candicans* sind die Drüsen sehr viel

skopischen Untersuchung der Drüsen fällt die starke Beteiligung der Epidermis am Aufbau des Gewebepolsters auf: in Fig. 1A ist bei Ep. der obere Gewebestreifen des Drüsennapfes dargestellt, der ausschließlich von der Epidermis gebildet wird; die einzelnen Zellen an der Peripherie der secernierenden Fläche sind lange, schlanke Palissaden; in der Mitte liegen mehrere Zellen über einander. Auch in völlig ausgebildeten Drüsen sind die der Epidermis zugehörigen Schichten von dem Grundgewebe scharf abgesetzt.

Die ersten Stadien der Galle, die sich aus den geschilderten Drüsen entwickelt, machen sich im Frühjahr bald nach Entfaltung der Knospen schon bei makroskopischer Untersuchung bemerkbar. Auf dem grünen Gewebepolster sitzen die Milben, die als rotbraune Pünktchen wahrnehmbar sind: unter ihrem Einfluß wird das Drüsengewebe derart zum Wachstum angeregt, daß nach und nach die Tiere vom Gewebe umwallt werden und ins Innere der wuchernden Drüsenmasse hineingeraten. Fig. 1B zeigt eine sehr jugendliche Galle: der Rand der Drüse ist gewachsen und umwallt eines der Gallentiere, das auf der Abbildung im Querschnitt sichtbar ist. In der Nachbarschaft der Gallenerzeuger entstehen auf diese Weise zahlreiche fleischige Gewebeleisten und -zapfen. Diese Neubildungen, die sich aus der Drüsenfläche erheben, und die eingeschlagenen Ränder der Drüsen wachsen rasch heran und liefern die knorpelig harte, gelb oder rot gefärbte Galle, auf deren höckerig rauher Oberfläche wir nichts mehr von den Gallentieren wahrnehmen. Fig. 1C stellt den Querschnitt durch eine Galle dar, die aus zwei, einander opponierten Blattdrüsen hervorgegangen ist: die Anteile, die entwicklungsgeschichtlich sich von den beiden Drüsen herleiten, sind noch deutlich erkennbar. In der Figur ist ein verhältnismäßig einfacher Fall zur Darstellung gebracht: die Zahl der Gewebelappen und ihrer Windungen ist in ausgewachsenen Gallen oft noch größer als bei der hier abgebildeten. Daß hinsichtlich der Form der einzelnen Leisten und Zapfen große Mannigfaltigkeit herrscht, läßt das vorliegende Beispiel schon vermuten; in

zahlreicher als bei *P. tremula*, ihre Form ebenso wechselnd wie bei den Blättern der Wurzelschosse von dieser: bald handelt es sich um selbständig geformte Blattzipfel mit drüsigen Spitzen, bald um gestielte Drüsen, die senkrecht in die Höhe stehen oder kreuzweise sich über den Mittelnerv legen, oder es entstehen die üblichen napfförmigen sitzenden Drüsen zu zwei, drei oder vier. Bei *P. alba* und *P. nigra* sind die Drüsen an der Blattbasis wenig oder gar nicht verschieden von den andern Blattzahndrüsen. Nach Darboux und Houard (*Catalogue systématique des zoocécidies etc.*, Paris 1901, pag. 262 ff) kommt die uns beschäftigende Galle außer auf *P. tremula* nur noch auf *P. alba* vor.

der Tat weichen alle Gallenindividuen von einander mehr oder minder ab. In ausgewachsenen Gallen sind die einzelnen Auswüchse außerordentlich dicht an einander geprefst: unten lassen die Zapfen und

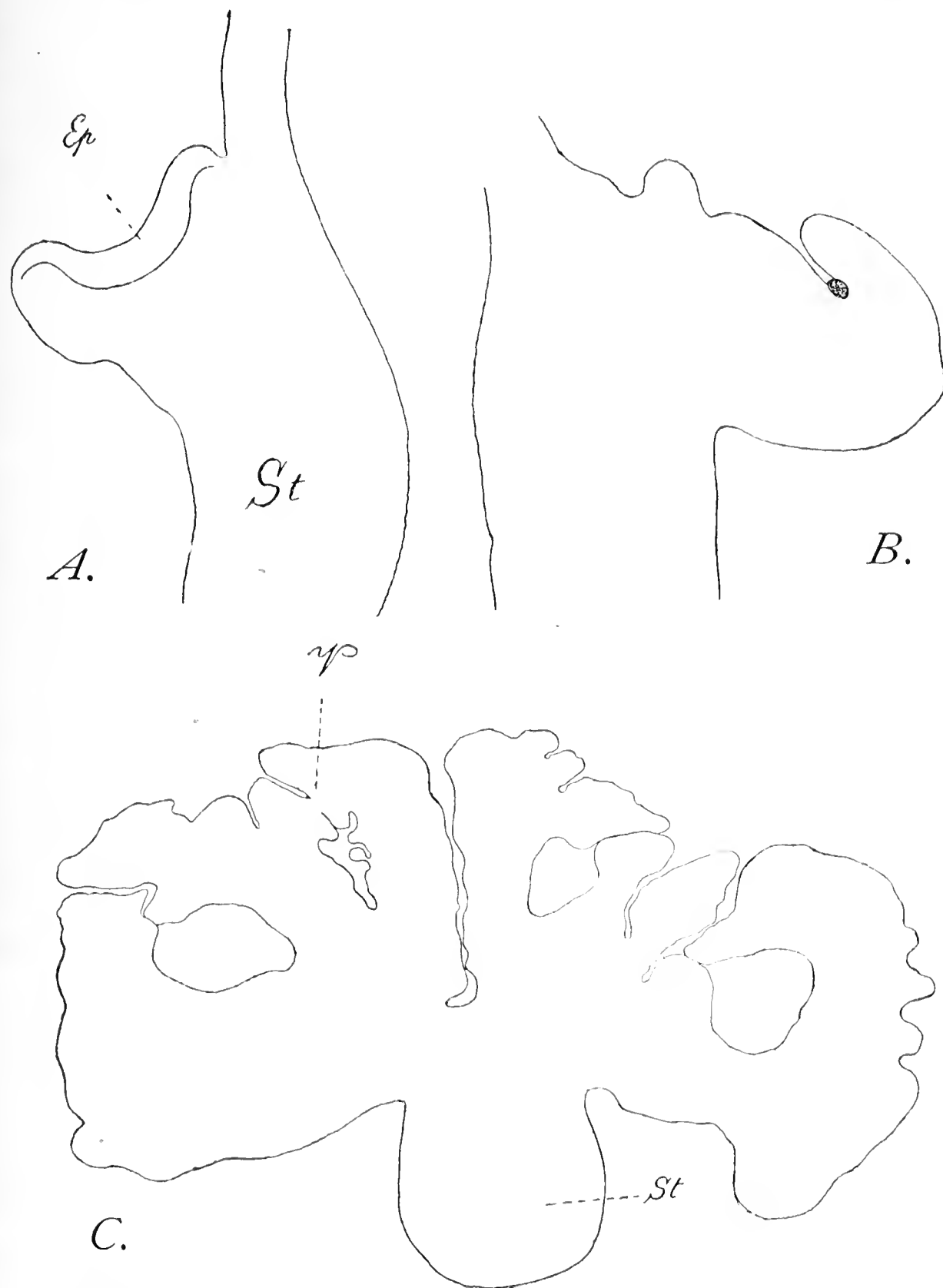


Fig. 1. Normale und zur Galle umgestaltete Blattdrüsen von *Populus tremula*. *A* normale Drüse, *St* der Blattstiel, *Ep* Epidermis der Drüse. — *B* jugendliche Galle des *Eriophyes diversipunctatus*; die Ränder der Drüse sind bereits stark gewuchert, rechts ist eine von der Gewebewucherung eingeschlossene Milbe angedeutet. — *C* Ausgebildete Galle; Querschnitt durch das Drüsenpaar, *St* Blattstiel, *V* eine Stelle, an welcher zwei Gewebelappen der Galle mit einander verwachsen sind.

Leisten kleine Hohlräume, die von den Gallmilben bewohnt werden, zwischen einander frei, oben schliessen sie dicht an einander; ihre

Form ist dabei ganz den gegebenen Raumverhältnissen angepaßt, sie greifen mit allerhand Vorwölbungen in einander ein und verzahnen sich auf diese Weise sehr fest mit einander. Schon hierdurch kommt ein fester Verschluss der Gallenhöhlen zustande; von großem Interesse ist, daß aber hie und da die Gewebelappen sogar mit einander verwachsen. Daß allseits geschlossene Kammern durch diesen Verwachungsprozeß zustande kommen, will ich nicht behaupten; bei den komplizierten Faltungen der Wucherungen ist die Struktur der Kammerwände nach allen Seiten hin schwer zu kontrollieren, überdies habe ich Anzeichen unzweifelhafter Verwachsung auch nicht in jeder Galle finden und immer nur an engbegrenzten Flächen nachweisen können. In Fig. 1 C ist bei V eine Verwachungsstelle angedeutet.

Die Gewebedifferenzierung unserer Galle zeigt manches Beachtenswerte. Die Epidermis, welche die Galle umschließt, besteht aus dickwandigen Zellen soweit sie freiliegt; sie ist zartwandig dort, wo sie die Gallenhöhlungen auskleidet („Nährepiidermis“). Vielfach begegnet man bei ihr den palissadenartig gestreckten Zellen, die vom Aufbau der normalen Drüse her bekannt sind. Die Parenchymschichten, welche die Gallenhöhle umkleiden, sind außerordentlich eiweißreich; die äußeren Schichten der Galle enthalten auch Stärke, aber nur in geringen Mengen; von einer besonderen stoffspeichernden „Stärkeschicht“ läßt sich kaum reden. Die äußeren Teile der Galle sind oft durch Anthocyangehalt lebhaft gerötet. Auffallend sind die dickwandigen, stark verholzten Zellen, die hie und da in das dünnwandige Parenchym eingestreut erscheinen.¹⁾

1) Kirchner, der a. a. O. die Galle des *Eriophyes diversipunctatus* zuerst beschrieben hat, fand sie reichlich besetzt von einem Pilz, der nach seiner Vermutung irgendwelche biologische Beziehungen zu den Gallenerzeugern unterhielt. „Im Anfange der sich bildenden Deformation“, schreibt Kirchner (a. a. O. pag. 45), „so lange die Larven sich noch in den Eiern befinden, zeigt sich im ganzen Umkreis der gallenartigen Wucherung ein Kryptogam aus der Familie der Mucorineen, nämlich das *Cladosporium Fumago* Lk., welches, ehe es zur Sporenbildung kommt, von den aus den Gälchen ausschlüpfenden Zwischenformen bewohnt wird und sich nach 3—4 Wochen gänzlich verliert. Daß hier das *Cladosporium* in einer Wechselverbindung mit den Milben steht, ist unstreitig, aber das Wie? war mir bisher noch nicht möglich zu eruieren. So viel ist gewiß, daß die Milben unter den schwarzen Rauchflocken sich heimisch herumtummeln und dort Schutz suchen.“ Ich habe weder in noch an den Gallen jemals Pilze gefunden, nur einmal auf einer normalen Drüse einen Rufstaupilz in spärlichem Wuchs. Auch bei anderen Autoren finde ich keine weiteren Angaben hierüber, ebenso wenig in der Zusammenfassung Trotters: *I micromiceti delle galle* (Atti Reale Istituto Veneto di Scienze, Lettere ed Arti, 1899—1900, Vol. LIX, 2, pag. 715).

Eriophyes fraxinicola.

Die Gallen des *Eriophyes fraxinicola* beobachte ich seit einer Reihe von Jahren in der Umgegend von Halle (Peifsnitz). Sie verunstalten oft in großer Anzahl die Blätter der Eschen, auf deren Spreitenteilen sie unregelmäßig gestaltete grüne Höcker erzeugen; seltener finden sich die gleichen Gallen auf der Spindel der Blätter.

Ausführliche Angaben über die Galle finden sich bei Thomas¹⁾ und Loew²⁾, deren Angaben über die Morphologie des Cecidiums ich bestätigen kann.

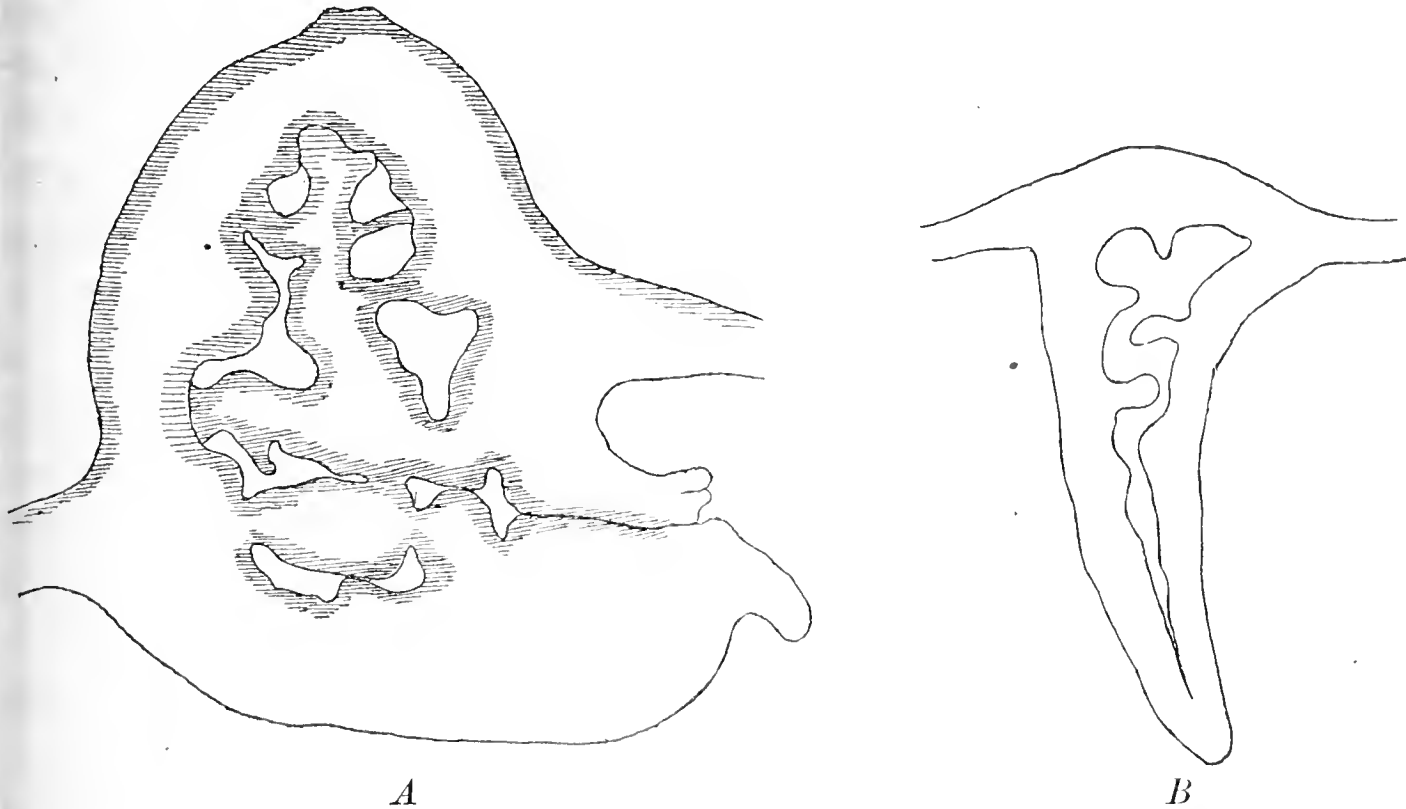


Fig. 2. Zwei Gallen von *Eriophyes fraxinicola*. Bei A ist der obere Beutelteil kräftig entwickelt, bei B ist der untere Umwallungsteil stark ausgebildet, bei A ist der Ausgangsporus in seiner ganzen Länge erkennbar, bei B nur stellenweise sichtbar. Das Kammerwerk ist in der Galle A sehr reichlich entwickelt; um die Gewebesepten von den umschlossenen Hohlräumen in der Figur deutlich zu unterscheiden, sind die ersteren (die übrigens nicht alle in einer Ebene liegen) schraffiert.

Ihre morphologischen Verhältnisse kennzeichnen die Galle des *Eriophyes fraxinicola* als eine Beutelgalle: an der infizierten Stelle wird die Blattspreite mehr oder minder aufgetrieben und liefert eine halbkugelförmige oder helmähnliche Vorstülpung. Mit der Beutelbildung, die vorzugsweise durch Wachstum in der Richtung der Blattfläche zustande kommt, kombiniert sich auf der Blattunterseite der bekannte „Umwallungs“-Prozess: Es entsteht eine Beutelgalle mit

1) Beschreibung neuer oder minder gekannter Acarocecidien (Phytoptusgallen) a. a. O. pag. 269.

2) Nachträge zu meinen Arbeiten über Milbengallen. Abhandl. Zool.-Bot. Ges. Wien 1876 Bd. XXV pag. 621.

„Mündungswall“. Schon Frank hat darauf hingewiesen¹⁾, daß der Mündungswall bei manchen Gallenformen den ansehnlichsten Teil der ganzen Gewebewucherung ausmachen kann; auch bei dem Produkt unseres *Eriophyes* liegt dieser Fall vor. Fig. 2 soll die geschilderten Verhältnisse erläutern.

Beachtung verdienen die Symmetrieverhältnisse der Galle. Abgesehen von den vielen Unebenheiten, welche in regelloser Verteilung auf der Gallenoberfläche sich finden, ist der obere kuppel- oder helmförmige Beutelteil der Galle annähernd polysymmetrisch gebaut; der untere Teil, der umfängliche Mündungswall, dagegen erscheint stets seitlich umgeschlagen, so daß der von ihm umschlossene Ausgangsporus nicht vertikal, sondern horizontal oder gar schief nach oben orientiert ist. Durch Gallenexemplare von der geschilderten Art läßt sich somit nur eine Symmetrieebene legen; es handelt sich bei ihnen um monosymmetrische Gebilde. Bei Durchsicht einer größeren Anzahl von Gallen wird man auch solche finden, bei welchen der obere Teil der Galle nicht radiär, sondern ebenso schief zipfelförmig gebaut erscheint, wie es für den unteren Regel ist. Wenn nicht zufällig die Symmetrieebene, die sich durch den oberen Teil legen läßt, mit dem des unteren Gallenteils zusammenfällt, werden die Gallen gänzlich asymmetrisch. — Ausführlich auf die Symmetrieverhältnisse der Gallen, über die sich manches Interessante sagen ließe, einzugehen, mag für eine spätere Notiz vorbehalten bleiben; an dieser Stelle möchte ich nur auf zwei weitere Beispiele für monosymmetrischen Aufbau kurz hinweisen. Ich erinnere zunächst an die bekannte helmförmige Buchenblattgalle von *Hormomyia fagi*, die, wie ich früher²⁾ gezeigt habe, in ihrem Wachstum stets auf der dem Blattgrund bzw. dem Mittelnerv zugewandten Seite gefördert wird, derart, daß die dem Mittelnerv aufsitzenden Exemplare sich der Blattspitze zuneigen, die auf Seitennerven entstandenen mit ihrer Spitze auf den Blattrand hinweisen. Die nahe liegende Annahme, daß die Zufuhr von Nährmaterialien die einseitige Wachstumsförderung bedingt, wird, wie mir scheint, noch dadurch gestützt, daß die oberhalb der Gallen liegenden Teile der Blattspreite ebenso verblassen, wie an Blättern mit durchschnittenen Leitungsbahnen — ein Beweis dafür, daß die Gallen die von den Leitbündeln zugeführten Stoffe aufsaugen und verbrauchen.

1) Krankheiten der Pflanzen 2. Aufl. Bd. III pag. 55.

2) Beiträge zur Anatomie der Gallen. Flora 1900 Bd. 87 pag. 168. Bei Schilderung der Symmetrieverhältnisse ist mir daselbst, wie ich nachträglich bemerke, ein Versehen untergelaufen („bilateral“!), das hiermit korrigiert sein mag.

Ich mache weiterhin auf die Gallen von *Pemphigus bursarius* aufmerksam. Vor einigen Jahren traten in der Saale- und Unstrutgegend die pappelbewohnenden *Pemphigus*arten (*P. marsupialis*, *bursarius*, *spirothece*) in überreichen Mengen an *Populus pyramidalis* auf. Bei der Durchsicht zahlreicher Gallen von *Pemphigus bursarius* stellte sich heraus, daß die auf den Blattstielen ansitzenden Exemplare annähernd radiär gebaut waren, während die — in der Minderzahl vorhandenen — stengelbürtigen Exemplare fast durchweg monosymmetrischen Bau zeigten; der offene Porus lag nicht am Scheitel der Galle, sondern war stets nach unten verschoben; der obere Teil der Galle hatte sich üppiger entwickelt als der untere und dadurch die exzentrische Lage des Eingangsporus bedingt. Man vergleiche hierzu Fig. 3, die einige monosymmetrische Gallen von *Pemphigus bursarius* darstellt. Obwohl gelegentlich auch auf den Blattstielen sich monosymmetrische Formen fanden, blieb doch die auffallende Epinastie der Stengelgallen unübertroffen. Da wir nun wissen, daß an Stengeln etc. die apikale Seite bei Bildung abnormer Gewebe sich verschiedentlich als die bevorzugte erweist — wohl infolge der reicheren Nährstoffzufuhr, die der „absteigende Saftstrom“ bringt —, möchte ich vermuten, daß bei den monosymmetrischen *Populus*gallen ebenso wie bei den monosymmetrischen Buchengallen Ernährungsverhältnisse die Symmetrieverhältnisse beeinflussen.

Hiernach liegt die Frage nahe, ob auch bei den Gallen von *Eriophyes fraxinicola* ähnliche Verhältnisse für die äußere Gestaltung maßgebend sind. Bei der Musterung gallenreicher Blätter erkennt man leicht, daß die Gallen mit ihren schiefen unteren Spitzen keine bestimmte Orientierung erkennen lassen. Gesetzmäßig wiederkehrende Beziehungen zwischen ihrer Stellung auf dem Blatt und dem Verlauf der größeren Leitungsbahnen in diesem ließen sich ebenso wenig nachweisen. Daß nur eine — die stark entwickelte — Seite der Galle mit Leitbündeln versorgt sei, ließ sich ebenfalls nicht erweisen; entfärbt man die Blätter mit Alkohol, hellt sie mit Chloralhydrat ener-

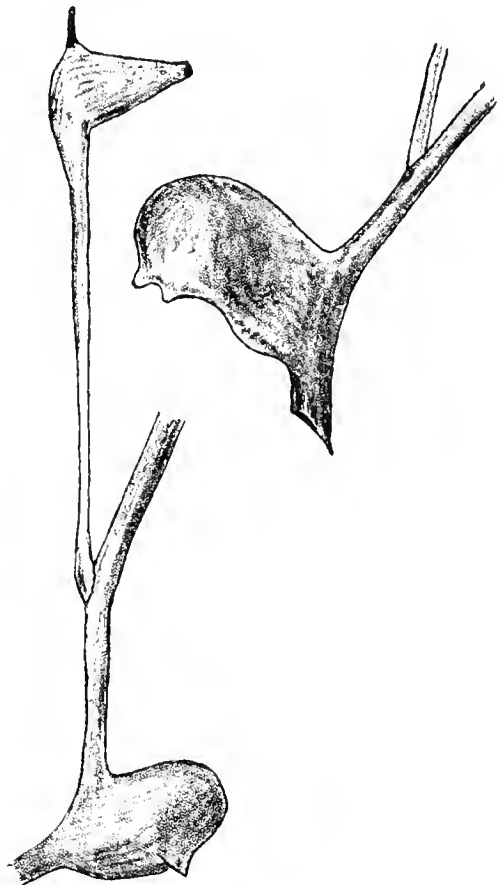


Fig. 3. Gallen von *Pemphigus bursarius* (auf *Populus pyramidalis*): Zwei monosymmetrische Stengelgallen und eine radiär gebaute Blattstielgalle; oberhalb der letzteren ist Stiel und Spreite zugrunde gegangen.

gisch auf und färbt dann den Xylemanteil der Leitbündel mit Phloroglucinsalzsäure, so kann man an der unverletzten Galle und in ihrer Nachbarschaft den Verlauf der Gefäßbündel leicht studieren: die zarten roten Adern sieht man auf allen Seiten der Galle von unten nach der Spitze hin verlaufen; eine Bevorzugung der einen (konvexen) Gallenseite war in den von mir geprüften Fällen nicht erkennbar. Ich halte es daher vorläufig nicht für zulässig, das ungleich starke Wachstum, dem die Galle ihre Entstehung verdankt, auf ungleichen Nährstoffzufluß zurückzuführen. Vielleicht ist die Verteilung der Gallentiere in jugendlichen Gewebewucherungen von Bedeutung für die endgiltige Form der Gallen.¹⁾

Die innere Struktur der Galle zeigt im wesentlichen stets die nämlichen charakteristischen Züge: Von der Wand der Galle erheben sich fleischige, parenchymatische Wucherungen in Form von Zapfen oder Leisten, die in das Innere der Galle vorspringen, sich berühren oder fest an einander drängen und sogar mit einander verwachsen. Wie Fig. 2 zeigt, entsteht auf diese Weise wenigstens in den größeren Gallenexemplaren ein Kammerwerk, dessen Höhlungen die Gallenmilben bewohnen. Die Verwachsung der Gewebezapfen erfolgt sehr viel reichlicher als ich es für die Gallen von *Eriophyes diversipunctatus* habe nachweisen können; ob eine vollkommene Septierung der Gallenhöhle erreicht wird und separate Kammern zustande kommen, muß dahingestellt bleiben, scheint aber nicht ausgeschlossen. Selbst der Ausgangsporus der Gallen bleibt nicht immer gangbar. Thomas (a. a. O. pag. 270) schreibt: „Auf das Vorhandensein eines kanalartigen Ausgangs in der Schnabelspitze schliesse ich nach Analogie mit anderen ähnlich gebauten *Acaroecidien*; doch konnte ich ihn an meinem Material nicht mit Sicherheit nachweisen.“ Ich habe bei verschiedenen Exemplaren der Galle mit Bestimmtheit den Ausgangsporus auf Längsschnitten finden können, bei vielen anderen nur streckenweise ihn nachweisen oder überhaupt nicht mit Sicherheit erkennen können. Manche Beobachtungen sprechen meines Erachtens dafür, daß auch am Ausgangsporus oft eine Verwachsung stattfindet. Die Gallentiere finden gleichwohl den Ausgang aus dem Gehäuse. Wie Thomas (a. a. O.) hervorhebt, wird die Galle „später rissig, indem sie gewöhnlich nahe der Schnabelspitze bräunliche Sprünge bekommt, und durch diese gehen dann, wie ich beobachten

1) Auf diejenigen Gallen, die an der Blattspindel entstehen, komme ich später noch einmal kurz zurück.

konnte, die Gallmilben aus und ein.“¹⁾ — Ungewöhnliche warzenförmige Wucherungen zeigen sich regelmäfsig an der Spitze des unteren Gallenteils. — Rudimentäre Gallen sind wie bei sehr vielen Beutelgallen auch bei der von *Eriophyes fraxinicola* sehr häufig. Neben den wohl entwickelten finden sich vielfach kleine, unvollkommene, die oberseits als kleine Pusteln, unten als spitze Kegel (Umwallungskegel) vorspringen, aber keine Höhlung einschliessen und daher auch die erwähnten Septen und Gewebezapfen vermissen lassen.

Der histologische Aufbau der Gallen zeigt nichts Besonderes. Auffallend ist die regelmäfsige Reihenanordnung der Zellen parallel zur Oberfläche. Die inneren Gewebszapfen erinnern stellenweise in der Anordnung ihrer Zellen sehr an meristematische Hügel am Vegetationspunkt irgendwelcher Sprosse. Von der Verteilung der Gefäfsbündel war schon oben die Rede; in den Gewebsssepten etc. habe ich niemals Leitbündel finden können. Die innersten Gewebsschichten der Galle sind sehr eiweisreich, eine Stärkeschicht fehlt.

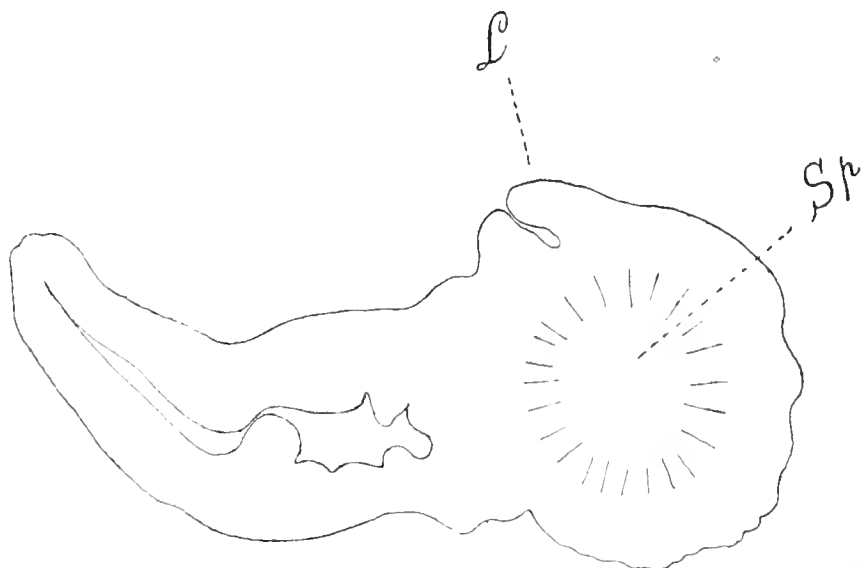


Fig. 4. Querschnitt durch eine spindelbürtige Galle von *Eriophyes fraxinicola*. *Sp* Leitbündel der Spindel, *L* normale Gewebeleisten auf ihrer Oberseite.

Die bisherigen Angaben beziehen sich vorwiegend auf diejenigen Gallen, die der Blattspreite aufsitzen. Gallen auf der Blattspindel konnte ich trotz eifrigen Suchens nur in geringer Zahl auftreiben. Fig. 4 zeigt eine solche Spindelgalle. Gallen, die auf Blättern als Beutelgallen erscheinen, pflegen auf Stengelorganen dem Typus der Umwallungsgallen zu folgen — ich verweise, um ein bekanntes Beispiel zu nennen, auf die blatt- und stengelbürtigen *Phytoptengallen* auf *Prunus Padus*: dasselbe gilt auch für die Gallen von *Eriophyes fraxinicola*. Die in der Figur bei *L* dargestellten Gewebshöcker gehören der normalen Blattspindel an; auf der Oberseite der Spindel verlaufen bei *Fraxinus* zwei schmale Gewebeleisten. Während *Diplosis botularia*, die ebenfalls ihre Gallen sowohl auf den Spreiten als auch den Spindeln der Eschenblätter erzeugt, zwischen diesen beiden Gewebeleisten sich heimisch macht und sie zu abnormalem Wachstum anregt²⁾,

1) Ähnlich äußert sich auch Loew a. a. O.

2) Vgl. Küster, Pathologische Pflanzenanatomie pag. 223.

sind die Gallen des *Eriophyes fraxinicola*, wie die Figur zeigt, von diesen unabhängig.¹⁾

Schlufsbemerkungen.

Wenn wir die beiden geschilderten Gallen mit einander, mit den Produkten anderer Cecidozoën und mit pathologischen Geweben anderer Art vergleichen, so erkennen wir bei beiden gewisse gemeinsame Züge und manche auffällige Eigenschaften, die sie in Gegensatz zu anderen pathologischen Gewebsbildungen bringen.

Beachtung verdient die histologische Zusammensetzung der Gallen. Es war oben davon die Rede, daß in den Gallen von *Eriophyes diversipunctatus* dickwandige, getüpfelte, stark verholzte Parenchymzellen sich finden, die in Gruppen bei einander liegen oder einzeln ins dünnwandige Gewebe eingestreut sind. Ein vollständig geschlossener Steinzellenmantel, der etwa die von den Gallentieren bewohnten Höhlen umhüllte, kommt zwar nicht zustande; gleichwohl ist für ein *Phytoptocecidium* die Bildung solcher derbwandiger Elemente etwas ungewöhnliches; während in den Gallen der Hemipteren und besonders der Dipteren und Hymenopteren die Produktion der starkwandigen Zellen eine hervorragende Rolle spielt, handelt es sich bei den Milbengallen vorzugsweise um eine Anhäufung von zartwandigem Parenchym.

Zweitens ist zu beachten, daß bei den von uns beschriebenen Gallen jegliche Haarbildung fehlt. Unter den Gallen der Hemipteren, Dipteren und Hymenopteren sind kahle Formen oder solche, bei welchen wenigstens keine pathologische Haarbildung erfolgt, sehr häufig; bei den Produkten der Milbe gehört aber die Haarbildung zu ihren wesentlichsten histogenetischen Kennzeichen — bei vielen Milbengallen sind sogar die Haare die einzigen abnormalen Produkte (viele *Erineumgallen*). Bei Milbengallen, die durch hyperplastische Gewebsveränderungen zustande kommen, treten Nährhaare und Deckhaare verschiedener Art fast immer auf. Es ist daher beachtenswert, daß bei den oben geschilderten *Eriophyesgallen* nirgends irgendwelche Haarbildung erfolgt. Schon Thomas (a. a. O.) hat für die Pappelgalle auf dieses negative Merkmal aufmerksam gemacht. Die Haarbildung wird bei den beiden Milbengallen ersetzt durch die Produktion

1) Über die Symmetrieverhältnisse der spindelförmigen Gallen zuverlässige Schlüsse zu ziehen, gestattet mein spärliches Material nicht. Daß mir wiederholt die Gallen *Epinastie* zeigten wie die geschilderten Stengelgallen von *Pemphigus bursarius*, mit ihrer Spitze also nach unten gewandt waren, ist vielleicht nur Zufall, vielleicht auf ähnliche Verhältnisse begründet, wie sie bei Schilderung der *Pemphigusgalle* zur Sprache gekommen sind.

zellenreicher Emergenzen, wie sie auch von anderen Phytoptocecidien her — dem *Erineum populinum*, dem *Juglanserineum*, der Knospen-deformation an *Corylus Avellana* (*Eriophyes Avellanae*) u. a. — bekannt sind.

Drittens ist auf die geschilderten Verwachsungsvorgänge zurückzukommen: Die Umwallungswülste in der Galle von *Eriophyes diversipunctatus* verwachsen mit einander, desgleichen die Emergenzen in der Eschengalle, die wohl ebenfalls als Umwallungsgewebe aufzufassen sein werden. Verwachsungsvorgänge sind im Entwicklungsgang der Gallen nichts Seltenes; sowohl die Umwallungsgewebe schliessen sich oben oft völlig als auch die den Stichkanal auskleidenden Gewebe verschmelzen mit einander — die Gallen der Dipteren und Hymenopteren liefern zahlreiche Beispiele hierfür, bei den Milbengallen dürften sich minder zahlreiche Fälle ähnlicher Art finden. Die Tatsache, daß meristematische Gewebe, die sich berühren oder gar fest an einander gepreßt sind, mit einander verwachsen, ist nicht überraschend; bei Untersuchung reichlich wuchernder Callusgewebe (z. B. von *Populus*stecklingen), die so viele Analogien mit den Gallengeweben erkennen lassen, finden wir unter der höckerigen Oberfläche vielfach die Anzeichen dafür, daß die vorwuchernden Gewebehügel mit einander verschmolzen sind, oft werden dabei ansehnliche Hohlräume im Callusgewebe völlig eingeschlossen. Daß selbst die Gegenwart von Korkgewebe den Verwachsungsprozeß nicht ausschließt, da das Korkgewebe gelöst und resorbiert werden kann, hat Mäule¹⁾ gezeigt. Die Übereinstimmung der Gallen- und der Callusgewebe hinsichtlich ihrer Fähigkeit zu verwachsen macht uns darauf aufmerksam, daß wir das Verschmelzen der einzelnen Gewebstücke in den *Eriophyes*-gallen nicht als eine spezifische Wirkung der Parasiten und des von ihnen ausgeschiedenen Gallengiftes betrachten dürfen, sondern als eine Folge der Berührung und des mechanischen Druckes, den die — unter dem Einfluß des Gallengiftes — entstandenen Gewebzapfen auf einander ausüben. Als eine spezifische Wirkung der Gallengifte wird es vielmehr anzusehen sein, daß in so vielen Fällen die Verwachsung ausbleibt, obwohl der Druck der Gewebswucherungen auf einander recht beträchtlich ist. Wie mir scheint, wird eine Verhinderung des Verwachsungsprozesses vornehmlich durch zwei Mittel erreicht: einmal durch frühzeitige Sklerose der betreffenden Gewebsschichten, ferner durch Haarbildung. Die Sklerose — Verdickung und Verholzung der Membranen — betrifft in vielen Fällen (bei Mark-

1) Der Faserverlauf im Wundholz. Bibl. Bot. 1895, Heft 33 pag. 29.

gallen) den Stichkanal, der ins Galleninnere führt, in anderen Fällen (Umwallungsgallen) verholzen am Umwallungswulst vielfach die sich berührenden Gewebeflächen. Die Haarbildung, die bei Beutelgallen eine hervorragende Rolle spielt (Milben, Hemipteren), wirkt insofern, als durch sie die berührende Fläche vermindert wird; die in Frage kommenden Gewebemassen liegen nicht mehr mit ihrer ganzen Fläche an einander, sondern sind durch den zwischenliegenden Haarfilz von einander getrennt. Vielleicht machen spätere Untersuchungen noch mit Ausnahmefällen bekannt, in welchen trotz der Haarbildung Verwachsung erfolgt; wissen wir doch von den Erineumgallen her, daß auch Haare mit einander verwachsen können.¹⁾ Mir sind von Beutelgallen etc. her keine Beispiele bis jetzt bekannt geworden. Auf jeden Fall werden bei künftigen Untersuchungen die Wirkungen der Haarbildung zu beachten sein; auffallend bleibt es, daß die beiden Phytotocecidien, bei welchen wir Verwachsungsvorgänge konstatierten, haarlose Gallen sind.

Es war soeben davon die Rede, daß die Verwachsungsvorgänge, welche den beiden Eriophyesgallen ihren Charakter geben helfen, nicht als spezifische Wirkung der Gallentiere und des Gallengiftes zu betrachten sind. Letztere lassen zwar das Material entstehen, an dem die Verwachsungsvorgänge sich abspielen, aber diese selbst fassen wir — ebenso wie bei den Callusgeweben — als Folge des mechanischen Druckes auf. Die histogenetischen Vorgänge, deren Gesamtheit die Entwicklung einer Galle darstellt, derart zu analysieren, daß wir diejenigen Prozesse, die als spezifische Wirkungen des Gallengiftes aufzufassen sind, zu trennen suchen von denjenigen, die mit der Gegenwart und den Giftwirkungen der Parasiten direkt nichts zu tun haben, rechne ich zu den wichtigsten Aufgaben, deren Lösung die vergleichende Betrachtung pathologischer Gewebe und pathologischer Bildungsvorgänge ermöglicht.

Mechanischen Druck haben wir bei den geschilderten Vorgängen der Gewebsverwachsung als Veranlassung zu bezeichnen gehabt. Die Wirkungsweisen anderer Faktoren sollen nachfolgend an einigen Beispielen geschildert werden — ausführliche Mitteilungen über dieses Thema sollen in einer späteren Notiz gegeben werden.

Mechanischer Zug führt zur Bildung langgestreckter, sehr charakteristisch geformter Zellen („Retortenzellen“), die an dem einen Ende dick und flaschenbauchförmig sind, am anderen dünn und fadenförmig ausgezogen erscheinen. Zellen dieser Art treten an Objekten

1) Frank, Krankheiten der Pflanzen, 2. Aufl., Bd. III pag. 46.

verschiedenster Art unter der Einwirkung mechanischen Zuges regelmäßig auf — teils als normale Gewebsanteile, teils als pathologische Formen. Beim „Erineum clandestinum“ auf *Crataegus oxyacantha*, das unter den abwärts gerollten Blatträndern sich verbirgt, wächst die oberseitige Epidermis des Blattes so energisch in der Richtung der Blattfläche, daß sie sich samt den ihr anhaftenden Mesophyllzellen stellenweise von den tiefer liegenden Gewebeschichten löst und dabei zahlreiche Mesophyllzellen unter so starke Zugwirkungen bringt, daß diese zu „passivem Wachstum“ angeregt werden und zu Retortenzellen auswachsen.

Traumatische Reize kommen unter gleichen Verhältnissen zustande, wenn — wie bei vielen Blattrollgallen — durch die intensive Wachstumsbetätigung der äußersten Gewebelagen eine Zerreißung des gallentragenden Blattes erfolgt. Wie bei *Crataegus* entstehen auch bei *Salix* u. a. auf diese Weise große Hohlräume unter der sich abhebenden Epidermis. In diese Räume wuchert das Mesophyll mit denselben fädigen Zellenformen hinein, die auch nach traumatischen Eingriffen anderer Art sich bilden¹⁾, und die wuchernden Zellschläuche zeigen nicht selten dieselben „Schleimranken“, die für das in feuchter Luft erzogene Callusgewebe charakteristisch sind²⁾, und die Noack³⁾ bereits in einigen Gallen vorgefunden hat. Mit dem spezifischen Gallengiftreiz hat ihre Entstehung natürlich nichts zu tun.

Trophische Reize liegen bei den oben geschilderten Dipteren- und Hemipterengallen vor, auf deren Symmetrieverhältnisse ich oben absichtlich etwas ausführlicher eingegangen bin. Die Entstehung des typischen Gallengewebes führen wir selbstverständlich auf die Wirkung des Gallengiftes zurück, das überwiegende Wachstum der einen Seite auf die Ernährungsverhältnisse.

Hemmung der Transpiration führt bei normalen Geweben stets zu hypoplastischer Gewebsausbildung. Die Gallenhöhlen stellen feuchte Kammern dar, welche den Geweben ihrer Wände gewiß nur bescheidene Transpiration möglich machen, besonders wenn es sich um allseits geschlossene Räume handelt. Bei den Drüsengallen des *Eriophyes diversipunctatus* sind die nach außen gewandten Strecken

1) Vgl. z. B. Sorauer, Über Frostblasen an Blättern. Zeitschrift für Pflanzenkrankheiten 1902 Bd. XII pag. 44.

2) Küster, Pathologische Pflanzenanatomie pag. 166, daselbst weitere Literaturangaben.

3) Über Schleimranken in den Wurzelintercellularen einiger Orchideen. Ber. d. D. Bot. Ges. 1892 Bd. X pag. 645.

der Epidermis mit starker Cuticula ausgestattet, die den Gallenhöhlen zugewandten Teile sind zartwandig. Wir werden diese Hypoplasie und ähnliche Unterschiede in der Gewebsausbildung bei vielen anderen Gallen mit der Hypoplasie aller zu schwach transpirierender Pflanzenteile vergleichen dürfen, wollen aber ihre Entstehung nicht ausschließlich mit der Wirkung der herabgesetzten Transpiration erklären.

Überschufs an Wasser führt an Organen verschiedenster Art zur Bildung hyperhydrischer Gewebe.¹⁾ Von *Populus tremula* sammelte ich kürzlich eine grössere Anzahl von Blattrollungen, in deren Innern auf der Blattunterseite sich zahlreiche Pusteln fanden. Obwohl sich diese lokalen Gewebswucherungen bei normalen, nicht gerollten Blättern niemals fanden, wäre es durchaus unberechtigt, den (mir nicht näher bekannten) Erzeuger der Blattrollen als Gallenerzeuger anzusprechen, vielmehr liessen sich die Pusteln ohne weiteres als besonders grosse und zahlreiche Intumescenzen erkennen, die sich unter der Blattrolle gebildet hatten; vielleicht haben Tröpfchen von Kondensationswasser zu ihrer Bildung Veranlassung gegeben. Die mikroskopische Untersuchung zeigte, dass die untersten Gewebslagen des Mesophylls ausgewachsen waren zu den üblichen langen, farblosen Intumescenzenschläuchen, die sich mehrfach septiert hatten. Die Epidermis war wie gewöhnlich untätig geblieben, war gesprengt und vertrocknet. Die Intumescenzen aus den genannten Blattrollen sind die zellenreichsten, die ich aus eigener Anschauung kenne. Sie halten sich nur wenige Tage und gehen dann zugrunde, indem sie eintrocknen.²⁾ — Ich habe diese Gebilde hier erwähnt, obwohl es sich bei den Blattrollen um keine Gallen handelt; die Gegenwart von Tieren könnte vielleicht den Irrtum nahe legen, die geschilderten Gewebsneubildungen als Gallen zu deuten.³⁾ Übrigens glaube ich, dass auch in echten Gallen sich noch analoge Bildungen finden werden, die ihre Entstehung nicht dem Gallenreiz, sondern nur der Einwirkung lokalen Wasserüberschusses verdanken.

Die Frage nach den verschiedenartigen Reizen, die beim Zustandekommen einer Galle und deren verschiedenen Gewebeformen beteiligt sein können, haben wir hier nur flüchtig streifen wollen.

1) Küster a. a. O. pag. 74, 83 ff.

2) Herr Bessey aus Washington) macht mich darauf aufmerksam, dass ähnliche Wucherungen sich auch in den Blattrollen von *Vitis* (die ich selbst zu untersuchen keine Gelegenheit hatte) finden.

3) Übrigens fehlen bei ihnen auch die biologischen (ernährungsphysiologischen) Beziehungen zwischen der Gewebsneubildung und dem fremden Organismus, die ich in meiner Definition für die „Galle“ fordere.

Bei einer künftigen ausführlichen Behandlung, die noch viele histologische und experimentelle Untersuchungen voraussetzt, wird noch ein wichtiger Punkt, den wir bisher unerwähnt gelassen haben, in Rücksicht zu ziehen sein: wir werden bei jedem einzelnen Falle uns gegenwärtig halten müssen, daß die unter dem Einfluß des Gallengiftes entstandenen und stehenden Gewebe auf irgendwelche fremden Reize anders reagieren können als entsprechend normale Pflanzenteile. Das altbekannte Beispiel der wurzelschlagenden Nematusgallen beweist das für die Organbildung; daß ähnliche Unterschiede auch hinsichtlich der Gewebsbildung sich erkennen lassen, wird in einer der nächsten Notizen näher zu besprechen sein, in der ich über die Ergebnisse einiger experimenteller Studien zu berichten gedenke.

Halle a. S., Botan. Institut der Universität, Juni 1903.

Buitenzorg-Stipendium.

Gesuche um Verleihung des Buitenzorg-Stipendiums (6000 Mk.) sind bis 15. Oktober bei der Kolonialabteilung des auswärtigen Amtes in Berlin einzureichen. Es wird gewünscht, daß die Bewerber außer zur Verfolgung rein wissenschaftlicher Ziele auch zur Beschäftigung mit praktischen Aufgaben, insbesondere solchen auf dem Gebiete der Kolonialbotanik und der Biologie, sich bereit erklären.

Literatur.

Das kleine pflanzenphysiologische Praktikum. Anleitung zu pflanzenphysiologischen Experimenten für Studierende und Lehrer der Naturwissenschaften von **Dr. W. Detmer**, Professor an der Universität Jena. Mit 163 Abbildungen. Jena, Verlag von Gustav Fischer. 1903.

Detmers „pflanzenphysiologisches Praktikum“, welches in zwei Auflagen erschienen ist, ist ein allgemein bekanntes und geschätztes Buch. Der Verf. hat in dem vorliegenden Werke eine unter Berücksichtigung der Bedürfnisse der Studierenden gekürzte und vielfach durch neue Erfahrungen bereicherte Bearbeitung gegeben. Mit Recht hebt er im Vorwort die Wichtigkeit physiologischer Übungen hervor, namentlich auch für die Lehrer, welche den botanischen Unterricht in Schulen zu erteilen haben. Dieser Unterricht ist von einem rein deskriptiven immer mehr zu einem „biologischen“ geworden. Die Behandlung der Biologie aber erfordert außer der Berücksichtigung der morphologischen und anatomischen Verhältnisse namentlich auch eine experimentelle Demonstration der Pflanzenphysiologie. Zweifellos wird das auf sorgfältiger Durcharbeitung des Gebietes beruhende vorliegende Buch sehr dazu beitragen, der experimentellen Pflanzenphysiologie den Platz zu erobern, der ihr gebührt.

K. G.

J. J. Rousseaus Briefe über die Anfangsgründe der Botanik, übersetzt von **M. Moebius**. Mit 6 Abbildungen. Leipzig, Verlag von J. A. Barth. Preis 2 Mk. 40 Pfg., geb. 3 Mk. 20 Pfg.

Der Übersetzer war der Ansicht, daß Rousseaus vor mehr als 120 Jahren erschienene Briefe über die Anfangsgründe der Botanik auch jetzt noch zu den besten Einführungen in die Pflanzenkunde gehören. Darüber werden die Ansichten wohl ebenso geteilt sein, wie die über Rousseaus Bedeutung überhaupt. Die beigegebenen Abbildungen und Anmerkungen tragen zum Verständnis bei, und wenn das alte Buch der Botanik neue Freunde erwirbt, so ist seine Wiederbelebung verdienstlich gewesen.

Dr. Hugo Bretzl, Botanische Forschungen des Alexanderzuges. Mit 11 Abbildungen und 4 Kartenskizzen. Verlag von B. G. Teubner. Leipzig 1903.

Der Verf. hat es verstanden, eine historische Darstellung der botanischen Forschungstätigkeit einer weit entlegenen Zeit in eine Form zu kleiden, welche sie auch dem modernen Botaniker anziehend und fesselnd erscheinen lassen muß, so wenig stark sonst auch im allgemeinen das historische Interesse in der heutigen Naturwissenschaft sein mag. Es ist überraschend zu sehen, welche Wirkung auf die Erweiterung des naturgeschichtlichen Gesichtskreises der Griechen der Alexanderzug hatte. Sind uns leider auch nur Bruchstücke der Berichte erhalten, so treten sie doch in Bretzls Behandlung sehr plastisch hervor, und manche haben sogar noch — um mit dem üblichen Zeitungsdeutsch zu reden — ein „aktuelles Interesse“. Denn für das Vorkommen der Mangrovevegetation im persischen Golf ist, wie der Verf. hervorhebt, der Bericht Nearchs immer noch die einzige Quelle.

Dendrologische Winterstudien. Grundlegende Vorarbeiten für eine eingehende Beschreibung der Unterscheidungsmerkmale der in Mitteleuropa heimischen und angepflanzten sommergrünen Gehölze im blattlosen Zustande. Von **Camillo Karl Schneider**. Mit 224 Textabbildungen. Verlag v. Gust. Fischer, Jena 1903. Preis 7 Mk. 50 Pf.

Das Ziel des Buches geht aus dem Titel hervor. Der Verf. bringt ein sehr reichhaltiges, gut illustriertes Material, welches die Bestimmung von Gehölzen im winterlichen Zustand gestattet. Der Botaniker wird bedauern, daß in dem Buche der Aufbau der Knospen nicht eingehender berücksichtigt ist. Dafür gibt es zwar eine ganze Anzahl Einzeldarstellungen, aber keine von vergleichend-morphologischen und biologischen Gesichtspunkten ausgehende Gesamtübersicht. K. G.

Pflanzenphysiologie. Von **F. G. Kohl** (Kursus wissenschaftl. Vorlesungen für Lehrer und Lehrerinnen zu Marburg). 84 S. Marburg, N. G. Elwert'sche Verlagsbuchhandlung. 1903. Preis 1 Mk.

Schulflora von Österreich. Von **Dr. Anton Heimerl**. Wien, Verlag von A. Pichlers Witwe und Sohn. Preis 5 Kr.

Tabellen zur Bestimmung einheimischer Samenpflanzen und Gefäßsporenpflanzen (für Anfänger). Von **Dr. Anton Schwaighofer**. Wien, Verlag von A. Pichlers Witwe und Sohn.

Parthenogenesis bei *Gnetum Ula* Brogn.

Von J. P. Lotsy.

Mit Tafel IX und X und 3 Figuren im Text.

Bereits i. J. 1898 stellte ich in meinen „Contributions to the life-history of the genus *Gnetum*“¹⁾ nähere Mitteilungen über diese Spezies in Aussicht.

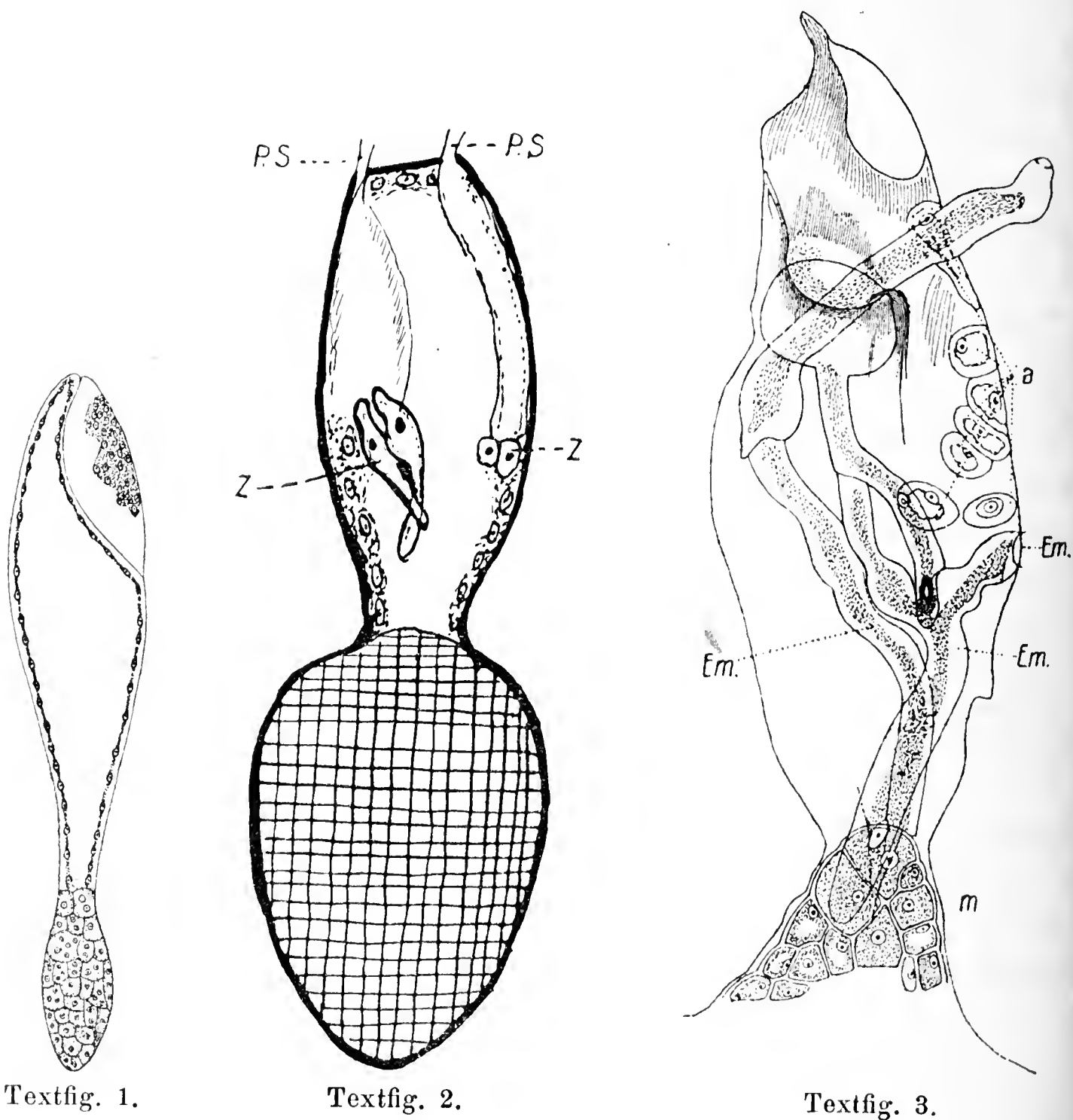
Ich teilte damals mit, daß die angefangene Arbeit nicht fortgesetzt werden konnte, weil in jenem Jahre alle Nucelli von einer Krankheit befallen und dadurch zerstört wurden. In den Jahren 1899 und 1900 wurde sowohl von Herrn Dr. Valetton wie von mir eifrig weiter gesammelt, jedoch mit geringem Resultat. Das einzige, im Buitenzorger Garten vorhandene Exemplar blühte erstens sehr dürftig und die unangenehme Nucellarkrankheit herrschte, obwohl in geringerem Maße, außerdem weiter. Trotz dieser ungünstigen Umstände ist es mir gelungen, eine interessante, wenn auch leider noch lückenhafte Serie von der Entwicklung dieser Pflanze zu erhalten. Ich glaube denn auch — da Aussicht auf das Erhalten besseren Materials in nächster Zukunft ausgeschlossen ist — die gewonnenen Resultate nicht länger zurückhalten zu dürfen, um so weniger, als die noch fehlenden Stadien durch Vergleich mit *Gnetum Gnemon*, mit großer Wahrscheinlichkeit konstruiert werden können.

Die jüngsten Stadien, welche ich zu Gesicht bekam, zeigen (Fig. 15 Taf. IX) einen oder auch wohl zwei Embryosäcke in der Mitte des Nucellus. In diesem Stadium befindet sich im Embryosack (Fig. 13, 14 Taf. IX, Fig. 7 Taf. X), ein protoplasmatischer Wandbelag, welcher eine große Anzahl freier Kerne enthält. Es läßt sich dieses Stadium also vollkommen mit dem auf Taf. IV Fig. 27 der oben zitierten Arbeit abgebildeten Stadium von *Gnetum Gnemon* vergleichen. Das nächst ältere Stadium (Fig. 4 Taf. IX) zeigt den Embryosack mit einer Zellenmasse erfüllt, welche im unteren Teil aus dicht aneinander schließenden Zellen, im oberen aus einem ganz lockeren Gewebe besteht. Überdies sind die oberen Zellen um vieles größer als die unteren. Der Unterschied zwischen diesen beiden Zellenarten wird bald bedeutend größer (Fig. 2 Taf. IX, Fig. 1 Taf. X),

1) Ann. d. Jardin Bot. de Buitenzorg 2. Sér. Vol. 1. 1^{er} partie 1899 pag. 47.
Flora 1903.

auch zeigt sich bald (Fig. 2 Taf. IX) am unteren Ende des Embryosacks ein Fortsatz, welcher wohl als ein Haustorium anzusehen ist.

Wie sich der protoplasmatische Wandbelag der Fig. 13 Taf. IX in die Zellenmasse der Fig. 4 Taf. IX umbildet, ist mir durch direkte Anschauung nicht bekannt geworden, so daß die Frage ohne Kenntnis der Vorgänge bei *Gnetum Gnemon* wohl nicht zu lösen wäre. Unter Beihilfe dieser Art aber scheint mir der Vorgang leicht zu verstehen. Bei *Gnetum*



Gnemon (vgl. Textfig. 1) bildet sich aus dem protoplasmatischen Wandbelag ebenfalls eine Zellenmasse, welche jedoch vorläufig auf dem untern Teile des Embryosacks beschränkt bleibt, während im oberen Teile der ursprüngliche Wandbelag mit den darin enthaltenen freien Kernen bestehen bleibt. Ich nehme an, daß ein gleiches Stadium bei *Gnetum Ula* ebenfalls der Bildung der Zellenmasse entweder in der Tat oder

in theoretischer Weise vorangeht. Im ersteren Falle wäre mir dieses Stadium entgangen, was bei dem lückenhaften Material sehr gut möglich ist; im letzteren Falle fände eine verkürzte Entwicklung statt, wobei dieses Stadium übersprungen würde und die Bildung der beiden Zellenmassen gleichzeitig stattfände. Dafs dies sehr gut möglich wäre, geht aus dem Folgenden hervor. Denn was geschieht weiter bei *Gnetum Gnemon*? Es dringen dort jetzt in den Embryosack ein oder mehrere Pollenschläuche ein (*P.-S.* vgl. Textfig. 2), von welchen jeder seine beiden generativen Kerne in den Embryosack übertreten läßt. Ein jeder dieser generativen Kerne vereinigt sich mit einem der freien Kerne des protoplasmatischen Wandbelags zu einer Zygote (*Z* vgl. Textfig. 2), welche bald fadenförmig auswächst, sich dem Prothallus zuwendet, darin eindringt und einen Embryo bildet. In dieser Weise entsteht im Embryosack von *Gnetum Gnemon* eine Zahl Zygoten, doppelt so groß als die Zahl der eingedrungenen Pollenschläuche. Um die unbefruchtet gebliebenen freien Kerne bilden sich alsbald (vgl. Textfig. 3) Zellen, welche in gar keinen oder in äußerst lockeren Verband mit einander treten. Es sind diese Zellen (*a* der Textfig. 3) also ganz mit den lockeren Zellen der Fig. 4 Taf. IX zu vergleichen, um so mehr, als sich im nächsten Stadium (Fig. 2 Taf. IX) nahe der Spitze ein paar schlauchförmige Zellen erblicken lassen, welche sich sehr gut als Kopulationsprodukte, als Zygoten, deuten ließen. Es konnte also das Stadium der Fig. 4 Taf. IX als ein Stadium gedeutet werden, auf welchem die Zygoten sich nicht von den unbefruchtet gebliebenen Zellen unterscheiden ließen, während dieser Unterschied, in dem Stadium durch Fig. 2 Taf. IX repräsentiert, bereits sehr ausgeprägt wäre.

Dagegen sprechen aber zwei Umstände, erstens dies, dafs ich nie einen Pollenschlauch bei dieser Spezies gesehen habe. Diesem Umstande wäre aber, der Dürftigkeit des Materials wegen, kein entscheidender Wert beizulegen.

Der zweite Umstand ist weit wichtiger. Es wird dieser vom nächsten Stadium geliefert, welches auf Fig. 1 Taf. X abgebildet ist. Dieses Stadium ist das häufigste und läßt immer die hier abgebildeten Verhältnisse in klarster Weise erkennen. Es zeigt sich dort, dafs sämtliche Zellen des oberen lockeren Gewebes zu schlauchförmigen Zellen auswachsen. Dieser Prozess geht mit Kernteilung gepaart, welche anscheinend erst auf karyokinetische Weise geschieht (Figg. 8, 9, 10, 11, 12 Taf. IX), später aber direkt erfolgt (Figg. 2, 3, 4, 5, 6 Taf. X). Wären diese Zellen durch Befruchtung entstandene Zy-

goten, so müßte die Zahl der eingedrungenen Pollenschläuche die Hälfte der Zahl dieser schlauchförmigen Zellen betragen, also eine sehr hohe sein. Unter solchen Umständen könnten die Reste dieser Pollenschläuche einem wohl kaum entgangen sein.

Es ist also eine andere Erklärung zu suchen und ich glaube, daß uns nichts übrig bleibt, als anzunehmen, daß hier parthenogenetische Entwicklung vorliegt.

Der Vorgang scheint mir in folgender Weise zu verlaufen:

Bei *Gnetum Ula* bildet sich alsbald im Embryosack ein protoplasmatischer Wandbelag mit sehr vielen Kernen aus. Diese Kerne sind mehr oder weniger regelmäßig im Wandbelag verteilt und zeigen keine sichtbare Differenzierung in Geschlechts- und vegetativen Kernen. Es entwickelt sich jedoch im untern Teile alsbald eine feste Zellmasse, während sich im oberen Teile entweder noch freie Kerne befinden oder diese gleichzeitig mit der Prothalliumbildung im untern Teile sich parthenogenetisch weiter entwickeln. Von der Unmenge parthenogenetisch entstandener Embryonen entwickelt sich später wohl nur eines weiter. Ob dieses ein für *Gnetum Ula* immer stattfindende Entwicklung oder nur ein durch die auftretende Nucellarkrankheit notwendiger Notbedarf ist, wage ich nicht zu entscheiden.

Wie dem auch sei, im Embryosack von *Gnetum Ula* finden wir eine scharfe Trennung in einen oberen, rein fertilen, und einen untern, rein sterilen Teil.

Von diesem Ergebnis ausgehend, drängt sich die Frage uns auf, ob dieses Verhalten vielleicht Licht werfen kann auf die Vorgänge im Embryosack der Angiospermen. Ich möchte, bevor ich darauf eingehe, ganz besonders betonen, daß folgende Auseinandersetzungen rein spekulativer Natur sind. Es ließen sich aber die Vorgänge, welche zur Bildung von Gymnospermen, Angiospermen und Gnetaeen führten, vielleicht in folgender Weise etwas verständlicher machen.

Ausgehend von heterosporen Filicineen, läßt sich ganz gut begreifen, wie aus Formen mit noch teilweise autotrophem Prothallium (wie z. B. *Salvinia*), Formen mit gänzlich parasitischem Endosperm, wie z. B. die Cycadeen, entstanden sind. Scott und Oliver haben kürzlich durch ihre schönen Untersuchungen an *Lagenostoma Lomaxi* ¹⁾

1) Oliver et Scott, On *Lagenostoma Lomaxi*, the seed of *Lyginodendron*, read before the Royal soc. on May 7 1903, reprinted from the Proceedings in *Annals of Botany* 1903 pag. 625—629 und Scott, The origin of seed-bearing plants. Royal Institution of Great Britain. Weekly Evening Meeting. Friday May 15. 1903. 80. 14 pp.

diesen Stammbaum in seinen großen Zügen klargelegt und folgendes Resultat erhalten: Heterospore Filices, Cycadofilices (*Lyginodendron* *Oldhamium*, deren Samen *Lagenostoma* *Lomaxi* genannt wird), *Cycadeae*, *Cordaitaceae*, *Gymnospermae*. Von diesen *Gymnospermen* läßt sich *Welwitschia* durch Reduktion der Archegonien in ungezwungener Weise ableiten. Bei allen diesen Formen ist es ja ganz klar, daß das Endosperm als *Prothallium* aufzufassen ist; eine Differenzierung in einen sterilen und einen fertilen Teil im Embryosack tritt nicht ein.

Anders ist es bei *Gnetum Gnemon* und *Ula* einerseits und den *Angiospermen* andererseits. Bei beiden tritt eine Differenzierung in einen sterilen und einen fertilen Teil des Embryosacks ein. Bei *Gnetum Ula* ist das ja ganz klar, bei *Gnetum Gnemon* bleiben die sterilen Zellen im oberen Teile des Embryosacks, welche ich früher als retardiertes Endosperm beschrieben habe, übrig. Im Lichte der an *Gnetum Ula* gewonnenen Resultate möchte ich diese aber nicht mehr als sterile Zellen, sondern vielmehr als in der Entwicklung stehen gebliebene Sexualzellen betrachten, Sexualzellen also, welche sich dort parthenogenetisch bis zu dieser Stufe, aber nicht weiter zu entwickeln vermögen. Akzeptiert man diese Anschauung, dann sind ja *Gnetum Ula* und *Gnetum Gnemon* vollkommen gleichwertige Formen, nur hat erstere die Fähigkeit erworben, seine sämtlichen Sexualzellen zu parthenogenetischen Embryonen (von denen schließlich wohl nur einer überlebt) zu entwickeln.

Wie verhalten sich nun in dieser Hinsicht die *Angiospermen*? Auch dort tritt meiner Ansicht nach eine Differenzierung in einen sterilen und einen fertilen Teil des Embryosacks ein und zwar bei der ersten Teilung des Embryosacknucleus. Beide dadurch entstehende Kerne geben ganz verschiedenen Produkten das Dasein. Die aus dem obern (der Mikropyle zunächst liegenden) entstehenden Produkte: vier Kerne, sind alle sexueller Natur. Zwei von diesen, Eikern und Polkern, beweisen diese Natur durch die Kopulation mit je einem vom Pollenschlauch eingeführten Spermakern. Der Auffassung, daß die beiden Synergidenkerne Sexualkerne sind, steht wohl nichts entgegen. Eine rezente Beobachtung *Guignards* über eine wahrscheinliche Fusion einer der Synergidenkerne mit einem Spermakern unterstützt sogar diese Meinung.

Die Teilungsprodukte des untern (der Chalazza zunächst liegenden) Kernes möchte ich jetzt, im Gegensatz zu einer früher von mir vertretenen Ansicht, sämtlich als vegetativ auffassen und in sie das Homologon des sterilen Teiles, des *Prothalliums* von *Gnetum Ula*

sehen. Für die drei Antipodenkerne macht das wohl keine Schwierigkeit; die einzige Schwierigkeit liegt in der bekannten Verschmelzung des untern Polkernes mit dem oberen Polkerne und dem Spermakern. Eine Erklärung hierzu fehlt uns; sicher scheint es aber, daß diese Verschmelzung dazu führt, daß sich aus dem Kopulationsprodukt des oberen Polkerns mit dem Spermakern kein normaler Embryo bildet, sondern ein Embryo (denn mit Nawaschin möchte ich das Endosperm der Angiospermen als „nutritives Embryo“ auffassen) von vollständig thallöser Natur.

Während also das Endosperm von *Gnetum Gnemon* und *Ula* ungeschlechtlicher Natur ist, ist dasjenige der Angiospermen geschlechtlicher Natur. Beide dienen dazu, dem Embryo die nötige Nahrung zuzuführen; bei *Gnetum Gnemon* und *Ula* geschieht dies in althergebrachter Weise durch das Prothallium; bei den Angiospermen ist das Prothallium auf die Antipoden reduziert und meistens (mit Ausnahme der Antipodenhaustorien) funktionslos geworden; die Ernährung des Embryos wird durch ein umgebildetes Schwesterembryo übernommen.

Wir sahen oben, daß *Gnetum Ula* im Vergleich zu *Gnetum Gnemon* wahrscheinlich einen verkürzten Entwicklungsgang durchmacht. Die Karsten'schen *Gnetum*arten¹⁾ scheinen mir ihren Entwicklungsgang bedeutend mehr abgekürzt zu haben. Zweifels- ohne ist die verspätete Prothalliumbildung im untern Teile eine wirkliche Prothalliumbildung, während im obern Teile wohl ebenso wie bei *Gnetum Gnemon* und *Ula* teilweise parthenogenetische Entwicklung von Sexualzellen vorliegt. Es würde, falls dies richtig wäre, der Embryo der Karsten'schen *Gnetum*arten sowohl von Prothalliumzellen wie von Schwesterzellen des Embryos ernährt werden. Sie befänden sich in dieser Hinsicht in ähnlicher Lage wie die Angiospermen mit Antipodialhaustorien, wo also auch Prothallium und Endosperm zusammen den Embryo ernähren.

Ich glaube, daß der oben gegebenen Auffassung des Endosperms als umgebildetes Embryo keine zwingenden Gründe entgegenstehen [auch Strasburger²⁾ war dieser Auffassung, wie mir scheint, nicht ganz abgeneigt, spricht sich aber später (Bot. Ztg. 1900 pag. 314) dagegen aus], außer das Verhalten des Embryosackinhaltes bei *Balanophora*.

1) Karsten, Zur Entwicklungsgeschichte der Gattung *Gnetum*. Taf. VIII bis XI. — Cohn, Beitr. z. Biol. der Pflanzen. Breslau. VI, H. 4. 1893.

2) Besprechung der Nawaschin'schen Arbeit. Bot. Ztg. 1. Juli 1899.

Die zuerst von Treub bei *Balanophora elongata*, später von mir bei *B. globosa* beschriebenen Vorgänge wurden von uns beiden als Apogamie aufgefaßt, da die Zelle, welche den Embryo liefert, von einer Endospermzelle abgeschnitten wird. Betrachtet man das Endosperm als Prothallium, so ist diese Anschauung zweifellos richtig. Sie läßt sich aber, wenn man das Endosperm als einen rückgebildeten Embryo auffaßt, als eine Art vegetative Knospenbildung erklären.

Selbstverständlich wird durch obenstehende Auseinandersetzungen keineswegs besagt, daß die Angiospermen von Gnetaceen abstammen, wie es Karsten in seiner Juglansarbeit will¹⁾. Vielmehr bin ich jetzt, wie früher, der Ansicht, daß die Gnetaceen keine Vorfahren der Angiospermen sind; es sind beide vielmehr als seit längerer Zeit parallel verlaufende Reihen anzusehen, welche sehr weit zurück im System ihren gemeinsamen Ursprung haben.

Da, wie wir sahen, die Ausbildung sowohl von Gnetaceen wie von Angiospermen auf eine Differenzierung in einem sterilen und einem fertilen Teile des Embryosacks zurückgeführt werden könnte, liegt es auf der Hand als ihre gemeinsamen Stammeltern eine Form anzusehen, wo, wie bei *Selaginella*, eine zwar noch unvollständige Differenzierung in dieser Hinsicht eintritt, denn die erste Teilung des Macrospor-Nucleus führt zu einem untern vollständig sterilen Teile, in welchem später das „*Selaginellaendosperm*“ gebildet wird, und zu einem obern Teile, der die Geschlechtszellen — allerdings auch noch sterile Zellen — bildet.

Es sollen obenstehende Auseinandersetzungen keineswegs den Eindruck hervorrufen, als wäre es meine Meinung, daß die Gnetaceen und Angiospermen in dieser Weise entstanden sind, höchstens können sie in dieser Weise entstanden sein. Zu etwas weiterem können meiner Ansicht nach dergleichen Vergleiche nie führen. Begründete Aufschlüsse über Phylogenie kann nur die Paläontologie geben. Von einem genauen Studium fossiler Samen läßt sich in dieser Hinsicht — die schöne *Lagenostoma*-Arbeit von Oliver und Scott¹⁾ zeigt es zur Genüge — noch sehr viel erwarten.

Leiden, September 1903.

1) Über die Entwicklung der weiblichen Blüten bei einigen Juglandaceen. *Flora* Bd. 90, 1902, Heft 2 pag. 316—333.

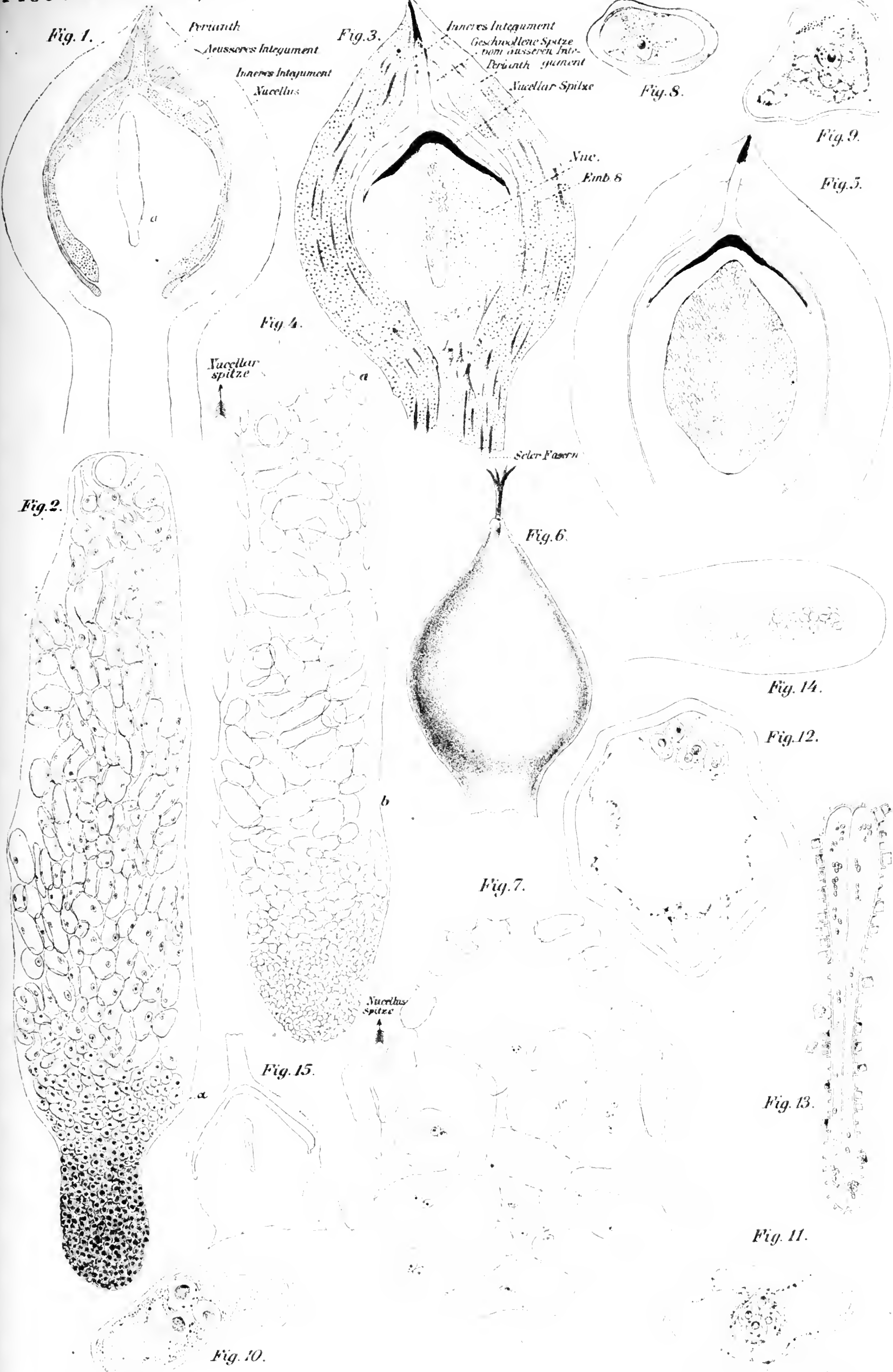
Tafelerklärung.

Tafel IX.

- Fig. 1. Längsschnitt der Blüte, zeigt die Integumente, das Perianth und den Embryosack im Nucellargewebe. $\times 17$.
- „ 2. Der Embryosack der Fig. 1 $\times 100$. Es zeigt sich ein deutlicher Unterschied zwischen dem untern und dem obern Teil des Inhalts. Der untere Teil ist das Prothallium, dem Prothallium des Gnetum-Gnemon vergleichbar. Der obere Teil ist ausgefüllt mit einer grossen Menge junger, sich parthenogenetisch entwickelnder Embryonen; die, welche nahe der Spitze des Embryosackes liegen, sind am weitesten fortgeschritten.
- „ 3. Der Embryosack im ersten Stadium der Parthenogenese, in der jungen Frucht. $\times 17$.
- „ 4. Ein Embryosack, etwas jünger als jener von Fig. 2. $\times 100$. Nur die Konturen sind gezeichnet; es ist dies der Embryosack von Fig. 3.
- „ 5. Ein Embryosack, in welchem anscheinend keine Parthogenese stattgefunden hat und welcher deswegen vom Prothallium gänzlich ausgefüllt ist. $\times 17$.
- „ 6. Die Blüte, die weit hervorragende, stigmaähnliche Verbreitung des inneren Integumentes zeigend. $\times 17$.
- „ 7. Die Embryonen des oberen Teiles der Fig. 4, stärker vergrößert $\times 250$. Die parthenogenetisch entstandenen Embryonen enthalten 1—4 Kerne. Färbung Fuchsinpikrinsäurealkohol. Material morgens 9 Uhr 30 Min. in Dec. in Buitenzorg von Dr. Valetton gesammelt und auf der Stelle in Alkohol konserviert.
- „ 8—12. Embryonen mit verschiedener Kernzahl. Fig. 8. Obj. 8. Winkler Oc. 1, übrige Obj. 8, Hom. Oc. 3. Färbung: Gentianaviolett, Jodkalium.
- „ 13. Zwei Embryosäcke mit freien Kernen. Obj. 3 Oc. 1.
- „ 14. Unterer Teil eines solchen Embryosackes. Obj. 5, Oc. 1.

Tafel X.

- Fig. 1. Embryosack mit Prothallium und parthenogenetischen Embryonen, sämtlich zu langen Schläuchen ausgewachsen. In der rechten unteren Ecke bohrt sich ein Embryo (wie bei Gnetum Gnemon) im Prothallium ein. Ein Vergleich mit Fig. 4 Taf. IX zeigt, wie sehr das Prothallium sich entwickelt hat.
- „ 2—6. Die in den parthenogenetischen Embryonen stattfindende direkte Kernteilung. Fig. 2 Obj. 8, Oc. 1, die übrigen Obj. 8, Hom. Oc. 3. Fig. 3 die Kerne aus Fig. 2.
- „ 7. Ein Embryosack im Stadium der freien Kernbildung. Obj. 3, Hom. Oc. 3.



LIBRARY
OF THE
UNIVERSITY OF ILLINOIS

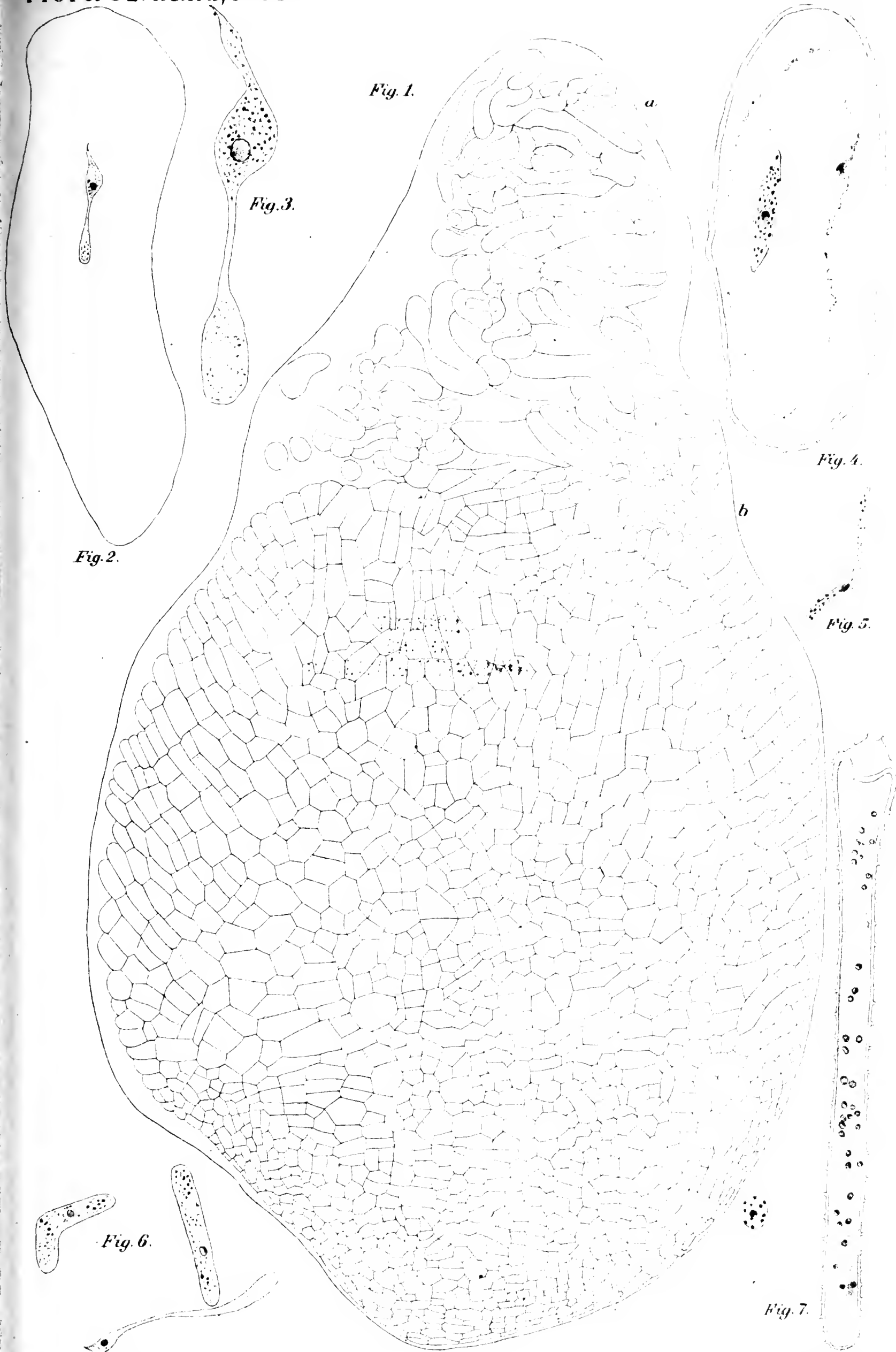


Fig. 1.

Fig. 3.

Fig. 2.

Fig. 4.

Fig. 5.

Fig. 6.

Fig. 7.

LIBRARY
OF THE
UNIVERSITY OF ILLINOIS

Beiträge zur Kenntnis der Peronosporeen.

Von S. J. Rostowzew.

(Mit einer Photographie und Tafel XI—XIII.)

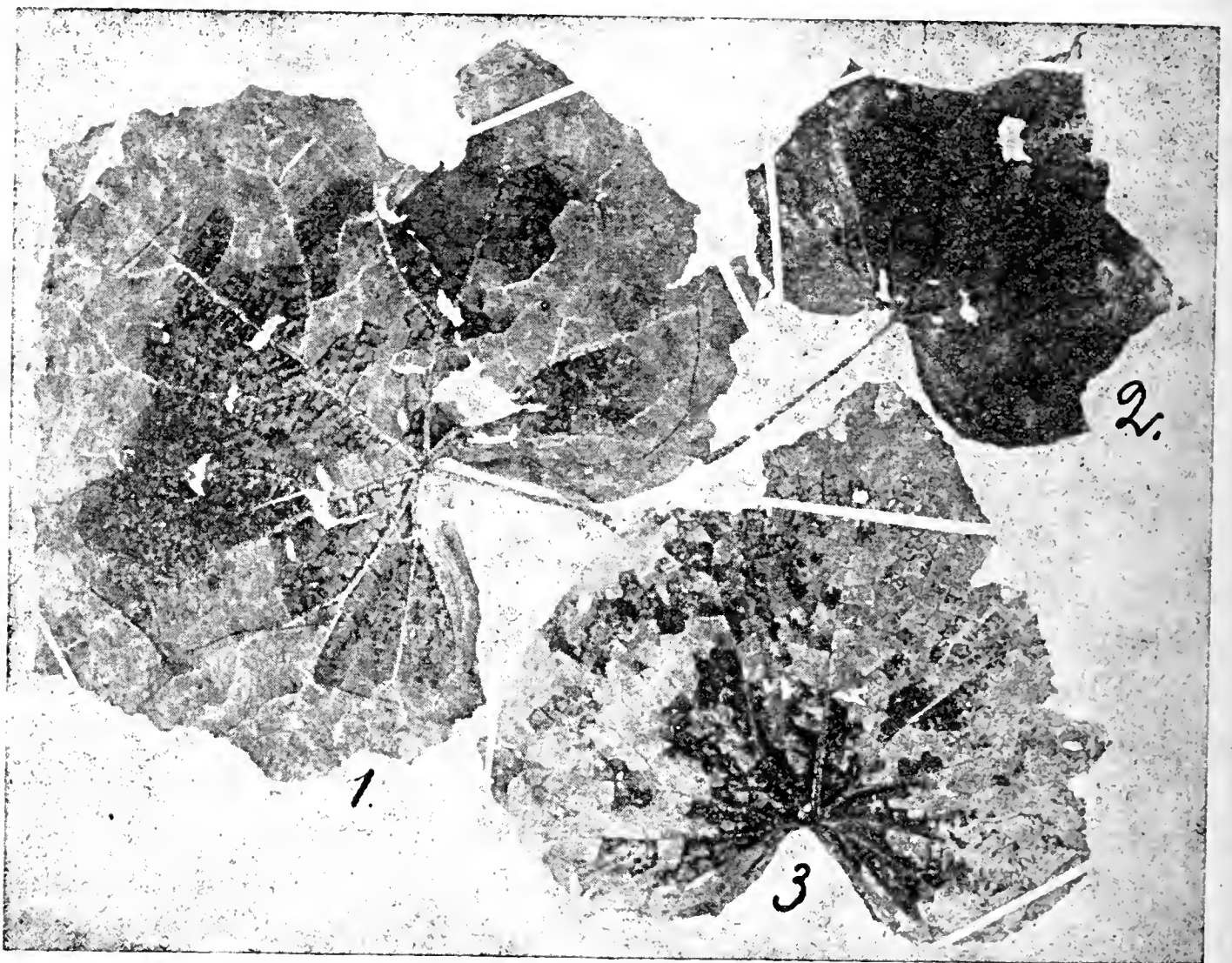
Im Oktober des vorigen Jahres (1902) stellte ein Gemüsegärtner, Kudrjaschew, aus dem Gouvernement Twer, dem Botanischen Kabinett des Moskauer Landwirtschaftlichen Instituts kranke Blätter der gewöhnlichen Gurke (*Cucumis sativus*) zu.

Im Begleitschreiben bat Hr. Kudrjaschew, ihm die Ursache dieser Krankheit zu erklären und ein Schutzmittel gegen dieselbe mitzuteilen. Nach den Worten von Hrn. Kudrjaschew hatten seine langjährigen Versuche, Treibgurken zu bekommen (womit sich auch die benachbarten Bauern beschäftigen), nicht den erwünschten Erfolg. Trotz der verschiedenen Kulturversuche (Temperaturveränderung, verschiedene Art des Begießens, Einführung von verschiedenem Dünger) wuchsen die Gurken immer schlecht, ihre Blätter bedeckten sich mit Flecken und faulten; „Fruchtknoten gab es wenig, meistens hatten die Gurken taube Blüten“, ¹⁾ so daß das Treiben von Frühgurken, das für die Umgegend von Moskau besonders vorteilhaft ist, Hrn. Kudrjaschew nur Schaden brachte. Ganz decouragiert durch den beständigen Mißerfolg beschloß Hr. Kudrjaschew diese Kultur vollständig aufzugeben. In der Tat, auf meine Bitte hin mir noch einmal befallene Blätter zu schicken, antwortete mir Hr. Kudrjaschew: „Am 10. November habe ich alles fortgeworfen, da es allzu-schlecht ging.“

Bei der Untersuchung der befallenen Blätter erwies sich, daß dieselben beiderseits mit gelbbraunen Flecken von violett-rauchfarbigem Schimmel bedeckt waren. Die Flecken waren von verschiedener Größe und Form. Die Oberfläche der Flecken, besonders auf der unteren Seite des Blattes, war schimmelig in Form eines Spinnwebes, zuweilen sogar sammetartig (vergl. Photogr. Fig. 1, 3). Die Flecken finden sich auf der ganzen Oberfläche des Blattes zerstreut, an den Rändern sowie in der Mitte sich jedoch mehr an den Blattnerven gruppierend (vgl. Photogr. Fig. 1). Die kleineren Flecken sind sehr scharf durch die Nerven von dem gesunden (dem Äußeren nach) Blattgewebe abgegrenzt (vgl. Photogr. Fig. 3). Die größeren Flecken jedoch und die älteren von ihnen, die sich größtenteils am Rande des

1) Aus dem Brief von Hrn. Kudrjaschew.

Blattes befinden und in einen allgemeinen Fleck verfließen (vgl. Photogr. Fig. 1), sind nicht so scharf und deutlich von den gesunden Blatteilen abgegrenzt. Die Grenze ist hier mehr diffus. Das Blattgewebe an den Stellen, wo die Flecken sich befinden, ist mehr oder minder tot, an den Stellen, wo sich die grösseren Flecken befinden, ist es nicht allein tot, sondern sogar welk und stellenweise sogar faulig. Das Faulen und das Absterben des Blattes, welches von solchen Flecken befallen ist, beginnt gewöhnlich an den Rändern und geht allmählich zur Mitte und zum Blattstiel über.



Eine Photographie von kranken Blättern der Gurke (*Cucumis sativus*). — Fig. 1. Ein älteres Blatt von der unteren Seite. — Fig. 2. Ein jüngeres Blatt von der oberen Seite. — Fig. 3. Ein ausgewachsenes Blatt von der unteren Seite.

In dem Masse wie das Blattgewebe abstirbt, verändert sich die Farbe der Flecken, indem sie immer dunkler, fast schwarzgrau wird. Das abgestorbene und faule Blatt bewächst stark mit Schimmel von verschiedenen saprophytischen Pilzen. Das Absterben der Blätter wirkt nachteilig auf die ganze Pflanze; zuerst hört sie auf, Früchte zu tragen, wird dann immer schwächer und geht zuletzt ganz zugrunde, so daß diese Krankheit sehr verheerend auf die Gurken wirkt und den Ge-

müsegärtnern jedenfalls großen Schaden bereitet, wie es die Klagen Kudrjaschews beweisen.

Schon bei sorgfältigem äußerlichem Beobachten der kranken Blätter, ohne Beihilfe des Mikroskops, konnte man voraussetzen, daß diese Gurkenkrankheit falscher Mehltau (Meldew) ist. Bei den mikroskopischen Untersuchungen bestätigte sich diese Voraussetzung vollständig. Der schimmelartige, sogar sammetartige Überzug der Flecken besteht aus zahlreichen Konidienträgern, die durch die Blatterpidermis hervortreten (Taf. XI Fig. 1, 3). Die charakteristischen Eigentümlichkeiten der Konidienträger (ihre Verzweigung usw.), die Eigentümlichkeiten der Konidien weisen direkt darauf hin, daß man hier einen Peronosporeenpilz hat, der die Flecken auf den Gurkenblättern verursacht hatte. Die Blätterkrankheit der Gurken ist also der falsche Mehltau (Meldew).

Da auf den jüngeren Flecken ausschließlich Konidienträger eines Peronosporeenpilzes sich befinden (Taf. XI Fig. 1, 3) und da das Gewebe in den jüngeren Flecken nur von dem Mycelium gerade dieses Pilzes durchzogen ist, so läßt sich mit Bestimmtheit der Schluss ziehen, daß gerade dieser Pilz die Blatterkrankheit der Gurkenblätter verursacht, die so verheerend auf die Blätter und auf die ganze Pflanze wirkt. Die Konidienträger anderer Pilze (*Aspergillus*, *Penicillium*, *Cylindrosporium* u. a.) befinden sich nur auf den älteren Flecken, welche schon der Fäulnis unterworfen sind; an solchen Stellen des Blattes entwickelt sich außer dem Mycelium der Peronosporeen auch noch das Mycelium der oben genannten Pilze.

Die Tatsache, daß die Gurken von falschen Mehltaupilzen (Peronosporeen) befallen werden, ist von hohem Interesse, da, soviel mir aus der Literatur bekannt, diese Krankheit nicht nur in Rußland, sondern auch im westlichen Europa und sogar in der ganzen Alten Welt nicht beobachtet worden ist. Sie ist nur in Nordamerika konstatiert worden, wo sie zeitweilig stark verbreitet ist und mehr oder weniger große Verheerungen anrichtet.

Diese Krankheit ist noch nicht genügend erforscht, und die wenigen Kenntnisse über dieselbe haben wir ausschließlich amerikanischen Forschern¹⁾ zu verdanken. In den Vereinigten Staaten von Nordamerika werden die Gurken von einem Pilze befallen, welcher demjenigen

1) Vgl. Humphrey, J. E., The Cucumber Meldew-*Plasmopara Cubensis* (in „Eight Annual Report of the Massachusetts Agricultural Experiment Station. Publie Document.“ Nr. 33 Jan. 1891 pag. 210). — Stone, G. E., Cucumbers under Glass. Massachusetts Agricult. College Bull. Nr. 87 1903.

Pilze identisch ist, der im Jahre 1868 von Berkeley und Curtis¹⁾ auf der Insel Cuba auf einigen Cucurbitaceae gefunden worden und von ihnen *Peronospora Cubensis* genannt worden ist.

Dieser Parasit scheint in Nordamerika nicht selten vorzukommen.²⁾ Aufser der Gurke befällt er auch andere kultivierte (Kürbis, Melone, Wassermelone) und wildwachsende Cucurbitaceen. Selby³⁾ fand denselben an folgenden Pflanzenarten: *Cucumis sativus*, *Cucumis Melo*, *Cucumis odoratissimus*, *Cucumis erinaceus*, *Cucurbita Pepo*, *Cucurbita Melanopepo*, *Cucurbita verrucosa*, *Citrullus vulgaris*, *Lagenaria vulgaris*, *Coccinea indica*, *Bryonopsis laciniosa*, *Bryonopsis erythrocarpa*, *Muxia scrabella*, *Momordica balsamea*, *Momordica charantia*, *Melothria scabra*, *Trichosantes colubrina*, *Sicyos angulatus*, *Micrambeles lobata*.

Wie schon früher bemerkt, ist dieser Pilz noch nirgends als in Amerika gefunden worden. Nur Farlow⁴⁾ erhielt ihn aus Japan, aber nicht auf der Gurke. Deshalb wäre es sehr interessant, für diesen Pilz einen neuen Fundort zu konstatieren.

Ehe wir einen Vergleich zwischen unserem Pilz und dem amerikanischen anstellen, wollen wir uns zu den Angaben der Literatur wenden und sehen, was für Peronosporeen überhaupt auf den Cucurbitaceen vorkommen. Wir müssen so verfahren, weil der amerikanische Pilz, *P. Cubensis*, wie wir ferner sehen werden, nicht genügend erforscht ist und man daher möglichst vorsichtig beim Bestimmen unseres Pilzes sein muß.

Aus den Literaturangaben geht hervor, daß auf den Cucurbitaceae, aufser der *P. Cubensis*, aus den Peronosporeen nur noch eine Art und zwar *Plasmopara australis* Speg. parasitiert, welche zuerst in Argentinien auf der *Cyclanthera Hystrix*⁵⁾ gefunden wurde. Von Interesse ist auch der Hinweis auf die Tatsache, daß in letzterer Zeit dieser Pilz auch in der alten Welt, in

1) Cuban Fungi n. 616.

2) Vgl. Farlow, W. G., Notes on Fungi (Bot. Gaz. X 1885); Galloway, B. T., New localities for *Peronospora Cubensis* Berk. et Curt. (Journal of Mycol. Vol. 5 1889 pag. 216); Holsted, B. D., Notes upon Peronosporae for 1890 (Bot. Gaz. XV 1890); Notes upon Peronosporae for 1891 (Bot. Gaz. XVI 1891).

3) Selby, A. D., Additional Host Plants of *Blasmopara Cubensis*. Bot. Gaz. 1899 pag. 67—68.

4) Notes on Fungi I. Bot. Gaz. XIV 1899.

5) Vgl. Saccardo, Sylloge Fungorum VII. — Sydow, Index universalis etc.

Mangurien, auf der *Schizopepo bryoniaefolius*¹⁾ von W. L. Komarow gefunden wurde. Obwohl man früher noch die dritte Peronosporeenart auf den Cucurbitaceen nannte, namentlich *Peronospora sicyocola* Trelease auf den Blättern von *Sicyos angulatus*, wies jedoch schon Farlow²⁾ auf die Identität dieser Art mit der *P. australis* hin.

Heutzutage sind also nur zwei Arten aus der ganzen Peronosporeenfamilie auf den Cucurbitaceen bekannt und zwar *P. Cubensis* und *P. australis*. Es muß noch hinzugefügt werden, daß diese beiden Parasite noch nicht lückenlos erforscht sind, so daß die Forscher darüber noch nicht einig sind, ob man diese Parasiten als Arten von einer und derselben Gattung, entweder *Peronospora* oder *Plasmopara*, oder von zwei verschiedenen Gattungen betrachten soll. Farlow und Jatschewsky z. B. zählen den Parasit, dessen Artnamen *australis* ist, zur Gattung der *Plasmopara*, und den anderen, dessen Artnamen *Cubensis* ist, zur Gattung der *Peronospora*³⁾. Andere Forscher, wie z. B. Humphrey, Ellis⁴⁾, zählen beide Arten zur Gattung der *Plasmopara*. Es gibt noch einige Gelehrte⁵⁾, die beide Arten in eine und dieselbe Gattung der *Peronospora* hinstellen. Wer von diesen Autoren das Richtige getroffen, ist nach den vorhandenen Literaturangaben schwer zu entscheiden, und der Grund, weshalb es nicht so leicht ist, unseren Pilz genau zu bestimmen, liegt darin.

Wenn man sich auf Humphreys Arbeit⁶⁾ stützt, muß man jedenfalls zugeben, daß die genannten Parasiten nicht zu einer, sondern zu zwei verschiedenen Gattungen gehören und daß der eine Parasit, dessen Artnamen *australis* ist, unstreitig zu der Gattung der *Plasmopara* gehört. Dies läßt sich schon aus der Abbildung der Konidienträger, die Humphrey gegeben hat und die wir hier (Taf. XI Fig. 6) wiederholen, schließen. Nach der Verzweigungsart

1) Vgl. Jaczewski, A. de, Note sur la *Peronospora Cubensis* B. et C. (Revue mycologique. 22 année, Nr. 86 1900). — Jaczewski, A. von, Russische Arbeit: Mykologische Flora des europ. und asiat. Russlands. Bd. I 1901, pag. 117. In dieser Arbeit ist die Wirtspflanze *Schizopeponia bryoniaefolia* und in der französischen *Schizopepo bryoniaefolius* genannt.

2) Journ. of Mycol. 1885 pag. 57.

3) S. zitierte Arbeiten.

4) Ellis, North Americ. Fungi.

5) Vgl. Fischer, Rabenhorsts Kryptogamenflora IV. Abt. pag. 184. — Saccardo, Sylloge Fungorum. — Sydow, Index universalis.

6) l. c.

der Konidienträger und dem Vorhandensein einer charakteristischen Papille am Scheitel der Konidien (Taf. XI Fig. 6p) haben wir vor uns unstreitig eine *Plasmopara*; endlich nach der Keimungsart der Konidien (indem sie Zoosporen bilden) zu urteilen, gehört dieser Pilz unzweifelhaft der genannten Gattung an. A. A. Jatschewsky¹⁾, der von neuem diesen Pilz untersuchte, hält ihn ebenfalls für eine *Plasmopara*, obwohl die Abbildungen, welche er seiner Arbeit beilegt, weniger befriedigend sind als die von Humphrey, wobei die Konidien sogar nicht ganz richtig dargestellt sind. Hierbei sei übrigens bemerkt, daß A. A. Jatschewsky weder in seiner russischen, noch in seiner französischen Arbeit Humphrey zitiert.²⁾

Nicht so leicht läßt sich die Frage über den anderen Parasit der Cucurbitaceen, *P. Cubensis*, entscheiden. Zuerst muß bemerkt werden, daß es sogar keine ausführliche Diagnose dieser Art gibt. Bei Saccardo³⁾ z. B. finden wir nur eine sehr kurze Charakteristik derselben, welche lange nicht zur fehlerfreien Bestimmung des Pilzes genügt. Dieselbe lautet wörtlich: *Caespitulis candidis, hyphis conidiophoris sursum furcatis; ramulis ultimis rectis nec uncinatis; conidiis metulaeformibus vel oblongis, obtusis, 25 μ longis.* A. A. Jatschewsky⁴⁾ deutet auf die Abwesenheit einer genügenden Diagnose dieser Art hin und bemüht sich in der französischen Arbeit eine detailliertere Charakteristik („plus détaillée“) desselben zu geben. Er schreibt: „*Maculis amphigenis, magnitudine variis, primo angulosis et nerviis limatis, dein effusis et totum folium occupantibus, luteolopallescentibus. Conidiophoris cylindraceis, singulis vel 2, a stomatibus emergentibus, basi bulbiformi, superne dichotomis, ramis oblique erectis, ultimis leviter arcuatis rectangulariter patentibus, inaequalibus rigidis. Conidia ellipsoidea vel ovoidea, hyalina 12—25/18 μ . Oogoniis et oosporis ignotis.*“

Wenn wir uns jetzt Humphreys Arbeit zuwenden, so sehen wir, daß die eben angeführte Diagnose von Herrn Jatschewsky nicht ganz mit den Angaben des amerikanischen Forschers überein-

1) *Revue mycologique* Nr. 26 Tab. CCIII Fig. 10. *Mykologische Flora* pag. 117 Fig. 16.

2) Freilich ist die Humphrey'sche Arbeit in einer ziemlich speziellen Zeitschrift abgedruckt, aber ein detailliertes Referat darüber finden wir in *Justs Botanischem Jahresbericht* 19. Jahrg., 1891, Bd. 2 pag. 248 unter Nr. 142.

3) l. c. pag. 261.

4) l. c. pag. 46.

stimmt. Vor allem sind nach Humphrey die Konidien nicht hyalinisch, sondern „of the violet tint“¹⁾, zweitens befinden sich die Konidien mit einer Papille am Scheitel: „the conidia have the apical papilla“ (vgl. Taf. XII Fig. 11). A. A. Jatschewsky erwähnt nicht nur die Gegenwart einer Papille, sondern zeichnet sogar die Konidien ohne eine solche; drittens sind die Konidienträger etwas anders geformt, als das Herr Jatschewsky behauptet. Der Zweifel über die Genauigkeit der Diagnose des Herrn Jatschewsky wächst noch dadurch, daß wir in seiner russischen Arbeit eine etwas andere Charakteristik dieses Pilzes finden; hier erfahren wir, daß die Konidien nicht farblos, sondern „violettgrau“²⁾ sind und andere Dimensionen haben: in der französischen Arbeit waren sie 22—25/18 μ und in der russischen 25—30/20 μ . Auf Grund seiner Forschungen zieht Herr Jatschewsky den kategorischen Schluß, daß die Art „Cubensis in der Tat zu der Gattung der Peronospora, und nicht zu der Gattung der Plasmopara gehört“.³⁾ Herr Jatschewsky ignoriert auf diese Weise vollständig die Angaben von Humphrey, ohne sie irgendwie zu widerlegen. Humphrey beschreibt und zeichnet nicht allein die Konidien mit der Papille am Scheitel, wie das der Plasmopara eigen ist, sondern behauptet sogar, daß die Konidien auch nach dem Typus der Plasmoparakonidien keimen, d. h. daß sie bei der Keimung Zoosporen bilden: „The conidia have the apical papilla and produce zoospores on germination.“⁴⁾ Diese Eigentümlichkeit der Konidien von *P. Cubensis* fesselt die besondere Aufmerksamkeit von Humphrey und er äußert sogar die Voraussetzung, daß die *P. Cubensis*, da sie die Eigenschaften der Peronospora und der Plasmopara in sich vereinigt, darauf hinweist, daß das Teilen der früheren Gattung der Peronospora in zwei selbständige Gattungen unbegründet sei: „This species has for to break down the distinctions held by some writers to exist between the two groups which constitute the genera Plasmopora and Peronospora of recent writers, though all formerly included in Peronospora.“⁵⁾

1) l. c. pag. 212. — Just pag. 249.

2) l. c. pag. 118.

3) l. c. pag. 118.

4) l. c. pag. 212.

5) l. c. pag. 212. — Vgl. ebenfalls Just l. c. pag. 279: „Damit macht diese Art die Einteilung in die Genera Plasmopara und Peronospora hinfällig.“

In Anbetracht solcher widersprechender Angaben und der Widersprüche, welche wir in den fast gleichzeitig erschienenen zwei Arbeiten von einem und demselben Forscher vorfinden,¹⁾ blieb uns nichts anderes übrig, als eine selbständige Untersuchung zu unternehmen, um den wahren Bestand aufzuklären.

Da die Untersuchungen von Humphrey jeden Zweifel darüber, daß einer der Parasiten, welche die Cucurbitaceae befallen, zu der Gattung der *Plasmopara* und zwar *Pl. australis* gehört, ausschließt, so blieb nur übrig, die Natur des anderen Parasits, dessen Artname *Cubensis* ist, aufzuklären. Dank der Liebenswürdigkeit von Mr. M. G. Stone, dem ich hier meinen verbindlichsten Dank ausspreche, erhielt ich aus Amerika, und zwar gerade aus der Gegend, wo Humphrey gearbeitet hat, aus der Amgerst, einige Exemplare von Pflanzen, welche von dem falschen Mehltau befallen waren: drei Exemplare von Gurken und zwei von Melonen.

Nach genauer Untersuchung dieser Exemplare überzeugte ich mich, daß der Pilz, von dem sie befallen waren, in der Tat zwischen den Gattungen *Peronospora* und *Plasmopara* zu stehen kommt. Seine Konidienträger treten größtenteils durch die Spaltöffnungen der unteren Seite des Blattes hervor; die Konidienträger sind einzeln oder paarig; sie bilden jedoch in keinem Falle einen dichten Überzug. Sie verzweigen sich gabelförmig (Taf. XI Fig. 2, 4, 5), ebenso wie die Konidienträger der typischen Arten der *Peronospora*; die Zweige steigen schief unter einem mehr oder weniger spitzen Winkel auf und enden mit dünneren, geraden oder leicht gebogenen Ästchen, welche etwas schief nach oben ragen oder fast wagerecht sind (Taf. XI Fig. 2, 1, 3). An dünneren Ästchen sitzen die Konidien. Nach der Verzweigungsart der Konidienträger muß man also diesen Pilz zu der Gattung der *Peronospora* stellen. Seine Konidien sind aber ganz andere, nicht solche, wie sie der *Peronospora* eigen sind. Die Konidien haben die Form eines Ellipsoids; sie sind violettgrau gefärbt und haben eine farblose Papille am Scheitel (Taf. XI Fig. 2, 2, p). An der Basis der Konidie befindet sich ein kleines, fast farbloses Füßchen (Taf. XI Fig. 2, 2, f); dasselbe haben weder Humphrey noch Jatschewsky erwähnt. Folglich sind die Konidien unseres Pilzes solche, wie bei der typischen Art der *Plasmopara*. Nach

1) Im Anfang seiner französischen Arbeit schreibt A. A. Jatschewsky: „Ayant entrepris la publication en langue russe d'une Monographie des Péronosporées“ etc. pag. 45. Am Ende befindet sich die Anmerkung: „le 14 mars 1900.“ — Die russische Arbeit (Mykolog. Flora) erschien im Jahre 1901.

den Angaben von Humphrey, denen zu mißtrauen wir keine Ursache haben, keimen die Konidien nach dem Typus der Konidien der *Plasmopara*, d. h. sie verwandeln sich in Zoosporangien und bilden Zoosporen. Was die Gröfse der Konidien anbetrifft, so bezeichnet sie Humphrey leider nicht, dagegen sind die Angaben von Jatschewsky, wie wir schon gesehen haben, widersprechend. Nach meinen Messungen schwankt die Gröfse der Konidien zwischen $21,6$ bis $32,4\mu$ in der Länge und zwischen $10,8$ — 18μ in der Breite.

Auf Grund des Angeführten müssen wir annehmen, daß der amerikanische Parasit der Gurke zwischen den beiden Gattungen *Peronospora* und *Plasmopara* steht und man ihn keineswegs, wie Jatschewsky kategorisch behauptet,¹⁾ zur *Peronospora* zählen darf. Mit der Frage über die Stellung dieses Pilzes im System werde ich mich später befassen, jetzt gehe ich zur Beschreibung des mir aus dem Twer'schen Gouvernement übersandten Pilzes über.

Nach der äußeren Betrachtung der kranken Blätter konnte man voraussetzen, daß wir es jedenfalls nicht mit der *Peronospora australis* zu tun haben, da dieser Parasit auf den Blättern weiße Flecken von geringer Gröfse verursacht. Unsere Blätter hatten grau-braune Flecken mit einem violetten Schimmelüberzug. Die Flecken waren von verschiedener Gröfse, zuweilen so groß, daß sie fast das ganze Blatt bedeckten (vgl. Photogr. Fig. 1, 3). Bei der mikroskopischen Untersuchung konnte man sich vollständig überzeugen, daß hier ein anderer Pilz und nicht *Plasmopara australis* vorliegt, da die Konidienträger hier eine andere Form haben als dort (vgl. Taf. XI Figg. 5 u. 6). Nach der Verästelungsart der Konidienträger nähert sich unser Pilz sehr dem amerikanischen *Cubensis* (vgl. Taf. XI Fig. 5 u. 2). Die Konidienträger verzweigen sich ebenfalls gabelig 2—5mal, wie bei dem amerikanischen Pilze. Sie sind mehr oder weniger zylindrisch, nur bei der Basis, an der Blattepidermis, sind sie zu einem kaum bemerkbaren Zwiebelchen angeschwollen (Taf. XI Figg. 1, 3, 4, 5). Die Konidienträger sind farblos; sie sind mit dem feinkörnigen Protoplasma gefüllt und mit einer dünnen Zellulosewand versehen, welche sich leicht mit COZnJ oder mit Jod und Schwefelfäure blau färbt. Die Gröfse der Konidienträger ist verschieden. Einige derselben sind ziemlich kurz (Taf. XI Fig. 5, 1, 5, 7), die anderen sehr lang (Taf. XI Fig. 5, 2, 4, 10, 12); einige sind ziemlich dick, die anderen sehr dünn (Taf. XI Fig. 5, 4, 12). Ihre Länge schwankt zwischen 90μ und 540μ ; am häufigsten beträgt sie

1) Mykolog. Flora pag. 118.

144, 180 und 216 μ . Ihre Dicke ist jedoch nicht solchen Schwankungen unterworfen; sie ist beständiger; meistens beträgt sie 7,2 μ . Es kommt aber vor, daß sie geringer ist: ca. 3,6 μ , oder größer, bis 9 μ . Das Zwiebelchen des Trägers ist etwas dicker als der Träger selbst; gewöhnlich (wenn die Dicke des Trägers 7,2 μ gleich ist) hat das Zwiebelchen an seiner dicksten Stelle 10,8 μ im Durchmesser. Mitunter ist es aber noch schmaler, so daß es kaum zu unterscheiden ist. Die primären Zweige des Konidienträgers ragen schräg hervor, unter einem spitzen Winkel zur Hauptachse; die sekundären werden immer dünner, je nach dem Verzweigen, und halten mehr oder weniger ihre schiefe Richtung nach oben ein (Taf. XI Fig. 5); nur die letzten allerfeinsten Ästchen haben eine andere Richtung und stehen in Bezug zu ihren Hauptzweigen fast unter einem rechten Winkel (Taf. XI Fig. 5, Taf. XII Figg. 1, 2). Die letzten Ästchen sind gewöhnlich gerade, nur selten erscheinen sie schwach gebogen (Taf. XII Figg. 1, 2). Wenn man die Konidienträger bei schwacher, 150—300-facher Vergrößerung beobachtet, so erscheinen ihre letzten Ästchen am Ende zugespitzt (Taf. XI Figg. 1, 3, 5). Bei stärkerer Vergrößerung erscheinen sie jedoch ziemlich stumpf, sogar wie unter einem rechten Winkel abgeschnitten (Taf. XII Fig. 2, *a, d*). Diese Eigentümlichkeit ist, wie meine Beobachtungen gezeigt haben, nicht ausschließlich diesem Pilz eigen; man stößt auf dieselbe auch bei anderen Vertretern der Peronosporaceen (vgl. Taf. XIII Fig. 2, *Plasmopara nivea*, Fig. 3, 4 *Bremia Lactucae*, Fig. 6 *Plasmopara viticola*, Fig. 8 *Peronospora parasitica*), so daß man die übliche Bezeichnung: „die Ästchen, welche die Konidien tragen, sind zugespitzt“, nur bedingungsweise im Sinne: „bei schwacher Vergrößerung erscheinen sie als solche“, verstehen muß.

Die Konidienträger treten gewöhnlich an der unteren Blattseite auf, indem sie hier einen haarigen, spinnengewebeartigen, sogar sammetartigen Überzug bilden, welchen man schon mit bloßem Auge sehen kann (vgl. Photogr.). Diese Eigentümlichkeit bildet einen Unterschied zwischen unserem Pilz und dem ihm nahestehenden amerikanischen *Cubensis*, bei welchem die Konidienträger zerstreut stehen und keinen dichten Überzug bilden.

Die Konidienträger treten größtenteils aus den Spaltöffnungen hervor (Taf. XI Figg. 1, 3, 4) und nur in seltenen Fällen dringen sie direkt durch die Blattepidermis (Taf. XI Fig. 3 *a*). Aus den Spaltöffnungen kommen die Konidienträger selten einzeln hervor, gewöhn-

lich zu zwei, drei und sogar büschelig in gröfserer Zahl zu fünf bis sieben (Taf. XI Fig. 3). Diese Sonderheit bildet noch einen neuen Unterschied zwischen unserem Pilz und dem amerikanischen *Cubensis*, bei welchem die Konidienträger nur zu einem oder zu zweien hervortreten. Durch die Epidermis dringen die Konidienträger nur einzeln (Taf. XI Fig. 3 a) und nie in gröfserer Zahl.

In seltenen Fällen erscheinen die Konidienträger auf der oberen Seite des Blattes (Taf. XI Fig. 4) und bilden hier verhältnismäfsig kleine Flecken (vgl. Photogr. Fig. 2).

Aus dem oben Gesagten sieht man, dafs unser Pilz nach der Verzweigungsart der Konidienträger eine grofse Ähnlichkeit mit dem amerikanischen *Cubensis* hat; er unterscheidet sich jedoch von ihm dadurch, dafs er zahlreichere Konidienträger entwickelt, die in gröfserer Anzahl an den Spaltöffnungen hervortreten, so dafs sie einen haarigen, spinnengewebeartigen, sogar sammetartigen Überzug bilden, was bei dem amerikanischen Pilz niemals der Fall ist. Der Farbe, den Umrissen und der Gröfse nach sind die Flecken, welche unser Pilz verursacht, gleich denen, die der amerikanische *Cubensis* bildet.

Eine gröfsere Ähnlichkeit besteht zwischen unserem und dem amerikanischen Pilz in der Form der Konidien und in der Art ihrer Keimung.

Die Konidien erscheinen einzeln auf den letzten Ästchen der Konidienträger. Diese Ästchen stehen, wie oben erwähnt, meist schräg nach oben und nur selten fast wagerecht (Taf. XII Figg. 1, 2); sie sind dünn, gerade und nur selten schwach gekrümmt (Taf. XII Fig. 1, 2). Ihre Endungen sind nicht zugespitzt, sondern abgestumpft. Ihre Wand ist wie die des ganzen Konidienträgers von der reinen Zellulose gebildet. Die Konidien sitzen nicht unmittelbar auf den stumpfen Endungen des Ästchens, sondern sie befestigen sich mittels eines sehr feinen und zarten Stielchens (Sterigma) (Taf. XII Figg. 1, 2). Dieses Stielchen befindet sich entweder in der Mitte der stumpfen Endung oder näher zum einen oder anderen Rande derselben (Fig. 2 d). Dieses Stielchen spielt eine wichtige Rolle bei dem Abfallen der Konidien; es löst sich leicht und rasch im Wasser, da es aus einem im Wasser löslichen Stoffe (wahrscheinlich der Kallose) besteht. Mit Jod und Schwefelsäure, mit ClZnJ färbt sich das Stielchen nicht blau, sondern bleibt farblos. In den meisten Fällen gelingt es nicht, im Inneren des feinen Stielchens eine Höhlung zu unterscheiden; gewöhnlich ist es kompakt und nur in einzelnen Fällen ist es durch einen sehr engen Kanal durchzogen. Das Stielchen zerfließt nicht

nur in Wasser, sondern auch in Alkalien. Im Wasser zerfließt es entweder vollständig oder mit Ausnahme eines geringen oberen Teils, welcher sich unmittelbar an die Konidie anschließt; dieser Teil bleibt auch bei der abgefallenen Konidie erhalten (Taf XII Figg. 2c, 3, 4f); zuweilen aber ist er in derselben in etwas hellerer Farbe gefärbt. Dieser Teil des Stielchens bekommt offenbar keine chemische Veränderung, bleibt aber zelluloseartig.

Nachdem ich die Existenz eines besonderen Stielchens an den Konidienträgern unseres Pilzes konstatiert hatte, wünschte ich natürlich zu erfahren, ob die anderen *Peronosporaeen* nicht auch im Besitze einer solchen Bildung sind. Die Nachforschungen in der Literatur führten mich jedoch zu keinem bestimmten Resultate. Die Verfasser, welche sich mit der Absonderungsart der Konidien beider *Peronosporaeen* beschäftigt haben, wie De Bary¹⁾, Zalewski²⁾ und Mangin³⁾, erwähnen nicht des Vorkommens dieses besonderen Stielchens. Aus den Angaben der Literatur läßt sich nur erraten, daß man etwas derartiges bei *Cystopus* (sogenanntes Zwischenstück) und möglicherweise bei *Phytophthora* beobachten kann. Nach den Untersuchungen der genannten Forscher kommt die Absonderung der Konidien dadurch zustande, daß sich zwischen dem Scheitel der Ästchen des Konidienträgers und der Konidie selbst eine mehr oder weniger dicke Schicht von einem besonderen Stoffe bildet, welcher sich im Wasser löst. Mangin hält dieselbe für „reine Kallose“ auf Grund ihrer Färbung mit Anilinblau. Die Bildung dieses Stoffes geht am Scheitel des Ästchens unter der erschienenen Konidie, d. h. unter dem angeschwollenen Ende des Ästchens, vor sich. Die Bildung beginnt an den Wänden. Nachdem dieser Stoff sich in Form eines Ringes abgelagert hat, wächst er zentropetal nach innen und trennt schließlich die Konidie vom Konidienträger. Beim Anwachsen der Kallose platzt die Wand des Konidienträgers an der Stelle, wo die Kallose sich befindet, so daß endlich nur die Kallose wie ein Zwischenstück die Konidie von dem Innenraum des Konidienträgers abgrenzt. Außerdem bildet sich bei einigen Pilzen (bei *Cystopus*)

1) De Bary, Recherches sur le développement de quelques champignons parasites. Ann. des sc. nat. 4^e sér. t. XX pag. 16 1863. — Vergleichende Morphologie und Biologie der Pilze. 1884.

2) Zalewski, Über Sporenabschnürung und Sporenabfallen bei den Pilzen. Flora 1883 pag. 251.

3) Mangin, Sur la désarticulation des conidies chez les Péronosporées. Bulletin de la soc. bot. de France t. 38 1891 pag. 176.

an der oberen und unteren Fläche des Zwischenstücks eine feine Zelluloseschicht, welche die Wand der Konidie und die des Scheitels des Konidienträgers vervollständigt, so daß die Wand der ersteren und die des letzteren zu einem kontinuierlichen Ganzen wird. Bei anderen Pilzen (wie *Plasmopara*, *Breisia*) bildet sich die Zelluloseschicht nur an der oberen Fläche des Zwischenstücks, wodurch das Ende des Konidienträgers nicht ganz abgeschlossen wird und nach dem Abfallen der Konidie offen bleibt. In allen Fällen zerfließt das Zwischenstück zuletzt im Wasser, und auf diese Weise fallen die Konidien ab. Daß dieses Zwischenstück ein selbständiges Stielchen bildet, läßt sich weder aus dem Text, noch aus den Abbildungen, die zum Text von oben erwähnten Forschern beigelegt sind, schließen. Auf Grund ihrer Untersuchungen läßt sich sogar voraussetzen, wie dies auch gewöhnlich geschieht, daß die Konidien bei der Mehrzahl der Peronosporen (es sei denn mit Ausnahme der Gattungen *Cystopus* und *Phytophthora*) unmittelbar an den Endungen der Zweige der Träger sitzen. In Wirklichkeit ist es nicht ganz so. Wenigstens haben meine Untersuchungen gezeigt, daß die Konidien sich gewöhnlich mittels eines besonderen Stielchens (Sterigma) am Konidienträger befestigen. Das Stielchen ist mehr oder weniger scharf vom Konidienträger unterscheidbar und deutlich zu sehen (vgl. Taf. XIII Fig. 1f), besonders nach der Behandlung der Präparate mit ClZnJ oder mit Jod und Schwefelsäure; nach dieser Behandlung färben sich sämtliche Teile des Konidienträgers und die Konidie intensiv blau, das Stielchen jedoch bleibt ungefärbt. Ich habe mehrere Vertreter jeder der Gattungen: *Peronospora* (Taf. XIII Fig. 8), *Plasmopara* (Taf. XIII Fig. 2, 6), *Bremia* (Taf. XIII Fig. 3, 4), *Phytophthora* (Taf. XI Fig. 5, 7), *Cystopus* (Taf. XIII Fig. 1) untersucht und überall gefunden, daß die reife Konidie an einem mehr oder minder feinen und mehr oder minder langen Stielchen sitzt (s. alle Figuren Taf. XIIIf). In den meisten Fällen ist es dünner als die stumpfe Endung des Konidienträgers, von welcher man es immer gut unterscheiden kann. Im Wasser und in Alkalien zerfließt das Stielchen leicht und rasch, meistens vollständig, zuweilen aber mit Ausnahme eines geringeren Teils, der unmittelbar an die Konidie stößt und nachher das sogenannte Füßchen derselben bildet (vgl. Taf. XIII Figg. 2_{2f}, 5_{1f}, 6_{1f}, 7_{2f}, 8_{5f}).

Es ist nicht ohne Interesse, die Entwicklung des Stielchens zu verfolgen. Meine Untersuchungen sind übrigens noch nicht geschlossen. Die Konidien beginnen schon ziemlich frühzeitig sich zu bilden. An

den verästelten Konidienträgern fängt ihr Entstehen dann an, wenn der Konidienträger sich kaum an der Oberfläche des befallenen Organs zeigt und nur eben sich zu verzweigen begonnen hat. Dann bilden sich an den Endungen seiner sehr kurzen Zweige Konidien in Form von kugelartigen Anschwellungen (Taf. XIII Fig. 9₁). Darauf folgt gleichzeitig das Wachsen der Konidien und das der Konidienträger; die Konidien werden noch größer und größer, indem sie allmählich ihre endliche Form und GröÙe annehmen. Der Konidienträger verzweigt sich, seine Zweige und er selbst ziehen sich in die Länge und verdicken sich ein wenig. Die Bildung des Stielchen beginnt ebenfalls frühzeitig. Wenn das Ende der Zweige des Trägers zur Bildung einer zukünftigen Konidie angeschwollen ist, dann beginnt die Wand des Trägers dicht bei der Anschwellung in eine kurze Strecke sich zu verdicken (Taf. XIII Fig. 9_{1,2}); darauf streckt sich die Verdickung gleichzeitig mit dem Konidienwachstum mehr oder weniger der Länge nach (Fig. 9_{3,4}). Der auf diese Weise verdickte Teil der Wand unterliegt keiner Dehnung durch den allgemeinen Turgor des Konidienträgers, weshalb dieser Teil allmählich immer enger und enger wird (Fig. 9_{2,3,4}), so daß er sich schließlich durch seine geringere Dicke stark von dem übrigen Teil des Trägers unterscheidet und zuletzt das Stielchen der Konidie bildet (Figg. 9₄, 8₇). In der Ausdehnung zurückbleibend, verdickt sich dieser schmale Teil des Konidienträgers immer mehr nach innen, so daß zuletzt die Konidie mit dem Träger nur noch durch einen engen Kanal verbunden ist (Taf. XIII Fig. 8₇).

Schließlich wird auch dieser enge Kanal durch die fortschreitende Verdickung verschlossen, so daß die Konidie von dem Träger vollständig abgesondert ist. Die Streckung dieser Verdickung resp. die Länge des Stielchens ist verschieden, nicht nur bei den verschiedenen Peronosporaceen, sondern auch bei einer und derselben Art und sogar auf einem und demselben Konidienträger. Gleichzeitig mit der Verdickung der Wand geht auch eine chemische Veränderung derselben vor sich, so daß sie sich in einen Stoff (Kallose) verwandelt, der leicht in Wasser lösbar ist. Bei den unverzweigten Konidienträgern (*Cystopus*) geschieht die Abgliederung der Konidien resp. die Stielchenbildung ebenso wie bei den verzweigten Trägern (Taf. XIII Fig. 1); es bildet sich an der Wand eine Ringwulst, welche nach innen hin sich verdickt und zuletzt die Konidie abschnürt (Taf. XIII Fig. 1); die Ringwulst dehnt sich nicht aus und stellt das Stielchen („Zwischenstück“) dar.

Jetzt wollen wir uns wieder dem zu erforschenden Pilze zuwenden. Nach der Art der Verweigung seiner Konidienträger hat er gewifs vieles mit dem amerikanischen *Cubensis* gemein, und nach seinen Konidienträgern müßte man ihn zu der *Peronospora* zählen. Ich untersuchte genau die Verzweigungsart der Konidienträger unseres Pilzes und beobachtete stets die Verzweigung nach dem Typus der *Peronospora*: eine gabelige mit mehr oder weniger langen, schief nach oben abstehenden feinen Zweigen (Taf. IX Fig. 5). Etwas ähnliches mit der Verzweigungsart der *Plasmopara* habe ich niemals gefunden und dennoch darf man in Frage stehenden Pilz sowie den amerikanischen *Cubensis* keineswegs zu der Gattung *Peronospora* zählen, da dessen Konidien sich durch andere Eigentümlichkeiten als die Konidien der *Peronospora* auszeichnen und auch anders keimen.

Die Konidien unseres Pilzes sind ellipsoidal oder fast eiförmig (Taf. XI Figg. 1, 3, 5, Taf. X Figg. 1—6). Im Durchschnitt sind sie ziemlich groß; ihre GröÙe schwankt zwischen $21,6\mu$, $28,8\mu$ und bis 36μ in der Länge und von $14,4\mu$ bis 18μ , sogar bis $21,6\mu$, in der Breite, am häufigsten betragen sie $21,6/14,4\mu$ oder $25,2/17,4\mu$. Die Konidien unseres Pilzes sind also größer als die des amerikanischen *Cubensis*. Im Durchschnitt ist die GröÙe der Konidien der *P. Cubensis* $27/14,4\mu$, die unseres Pilzes $28,8/18\mu$.

Bei unserem Pilze sind die Konidien nicht farblos, sondern grau- oder rauchfarbig-violett, ebenso wie bei *P. Cubensis*. Die Färbung ist an der ganzen Oberfläche der Konidie gleichmäÙig verteilt, nur die Papille am Scheitel und das Stielchen sind farblos; manchmal ist der obere Teil des Stielchens dicht bei der Konidie blaßgrau-violett gefärbt. Die farblose Papille der Konidie ist sogar bei verhältnismäÙig geringer Vergrößerung (150—200) sichtbar, jedoch bei stärkerer Vergrößerung (300—900) besteht über deren Existenz kein Zweifel (vgl. Taf. XII Figg. 2—6p); ihre GröÙe ist von $1,5\mu$ bis 3μ . Die Papille besteht, wie auch das Stielchen, nicht aus reiner Zellulose und auch nicht aus der Kallose, die leicht in Wasser lösbar ist. Mit ClZnJ oder mit Jod und Schwefelsäure färbt sich die Papille gar nicht, sondern bleibt farblos; ebensowenig färbt sie sich mit Anilinblau. Im Wasser löst sich die Papille nicht so leicht wie das Stielchen. Gewöhnlich bleibt die Papille unverändert bis zur Keimung der Konidie. Bei andauernder Einwirkung von ClZnJ oder von Schwefelsäure zerfließt die Papille gänzlich; ebenfalls zerfließt sie in Ätzkali. Die Substanz der Papille steht jedenfalls nahe dem Kallosenstoffe des Stielchens.

Es ist üblich, die Papille als den verdickten Scheitel der Konidienwand zu betrachten; dies ist aber, soviel meine Beobachtungen zeigen, nicht ganz richtig. Die Papille bildet nur eine halbsphärische, farblose Anschwellung des Scheitels der Konidienwand (vgl. Taf. XII Fig. 3, 4_p, Taf. XIII Figg. 5_{1p}, 6_{1p}). Die Konidienwand hat auch an dieser Stelle dieselbe Dicke wie an den anderen Teilen. Auch bei den übrigen Peronosporaceen stellt die Papille keine Verdickung der Konidienwand dar (Taf. XIII Figg. 5, 6_p); nur selten (bei der *Phytophthora infestans*) hat die Papille in der Mitte eine schwache Verdickung der Wand (Taf. XIII Fig. 5_{2,3p}).

Das Vorhandensein einer Papille am Konidienscheitel ist ein entschiedenes Merkmal für die Gattung *Plasmopara*. Wir müßten also, nach Konidien zu urteilen, unseren Pilz zur Gattung *Plasmopara* zählen, während wir ihn nach der Verzweigungsart der Konidienträger zwischen die typischen Vertreter der *Peronospora* zu stellen hätten. Der vorliegende Pilz nimmt also eine Mittelstellung zwischen den beiden Gattungen *Plasmopara* und *Peronospora* ein, da er ebenso wie der ihm verwandte amerikanische Pilz *Cubensis* die Eigentümlichkeiten der beiden Gattungen in sich vereinigt. Die Mittelstellung unseres Pilzes gibt sich auch in der Keimungsart der Konidien kund.

Die Peronosporakonidien treiben, wie bekannt, bei der Keimung einen Schlauch; die Plasmoparakonidien verwandeln sich dagegen bei der Keimung in Zoosporangien, d. h. sie bilden Zoosporen. Die Art der Konidienkeimung gibt sogar den Grund zur Einteilung der Familie der Peronosporaceen in zwei Unterfamilien: *Siphoblastae* (die Konidien treiben einen Keimschlauch) und *Planoblastae* (die Konidien bilden Zoosporen). Bei dem von mir untersuchten Pilze kommen die beiden Keimungsarten der Konidien vor; der Pilz vereinigt also in sich die Merkmale beider Unterfamilien. Bei dem amerikanischen Pilze *Cubensis* beobachtete Humphrey nur eine Keimungsart der Konidien nach dem Typus der *Planoblastae*.

Einige von den Konidien unseres Pilzes treiben bei der Keimung einen schmalen Schlauch, entweder nach dem Typus der *Perisblastae* — d. h. an irgend einer Stelle der seitlichen Fläche (Taf. XII Figg. 4_T, 5_{3,6,7,8}, 6_{11,12,13}) oder näher zur Papille (Taf. XII Fig. 6₁₃) oder näher zum Stielchen (Taf. XII Figg. 4, 5_{6,7}, 6₁₂) — oder nach dem Typus der *Acroblastae*, d. h. sie treiben den Schlauch aus dem Scheitel, wo die Papille sitzt (Taf. XII Fig. 10). Die Entwicklung des Schlauches geschieht folgenderweise: An irgend einer Stelle schwillt

die Konidienwand zu einem dünnwandigen farblosen Bläschen auf (Taf. XII Figg. 4 T , 5 $_8T$, 6 $_{12, 13}T$), welches sich nach und nach in einen farblosen, dünnwandigen, zarten Schlauch auszieht. Der Schlauch enthält ein dichtes, feinkörniges Protoplasma und beginnt sich bald zu verästeln (Taf. XII Figg. 5 $_6$, 6 $_{10}$).

Andere Konidien keimen ganz anders. Zuerst schwellen sie ein wenig an, wobei sich die Papille nach und nach auflöst, und dann tritt durch eine entstandene Öffnung der Konidieninhalt hervor und zerfällt in Zoosporen (Taf. XII Fig. 5 $_{1, 2}$).

Leider gelang es mir nicht, die Bedingungen der Konidienkeimung gründlich zu verfolgen resp. die Abhängigkeit der Keimung von äußeren Bedingungen aufzuklären.

Ich kann nur sagen, daß man auf den kranken Gurkenblättern die nach der einen oder anderen Art gekeimten Konidien gleichzeitig finden kann. Man kann ziemlich oft leere Konidien auftreten sehen mit einer Öffnung an ihrem Scheitel, wo die Papille sein sollte (Taf. XII Fig. 5 $_4, 5$).

Die Keimungsart der Konidien gibt also keine entscheidende Angaben für die Aufklärung der Stelle unseres Pilzes im System. Augenscheinlich nähert sich unser Pilz stark der Gattung *Plasmopara* und ist auch nicht fern von der Gattung *Peronospora*; es ist jedoch unmöglich, ihn der einen oder der anderen Gattung zuzuzählen. In derselben Lage befindet sich auch die amerikanische Art *Cubensis*. Welchen Ausgang könnten wir wohl zur Lösung dieser schwierigen Frage finden?

Die Gattung *Plasmopara* ist längst von Schroeter¹⁾ aufgestellt und heutzutage ist sie von allen Botanikern anerkannt, so daß es vielleicht keinen Grund gibt an der Richtigkeit der Einteilung der früheren Gattung *Peronospora* in zwei selbständige Gattungen, *Peronospora* und *Plasmopara*, zu zweifeln. So viel mir bekannt, gibt es einstweilen keine anderen Tatsachen, die dieser Einteilung widersprechen, als diejenigen, welche in diesem Aufsatz erwähnt worden sind. Wenn sich aber mit der Zeit herausstellen sollte, daß außer der amerikanischen Art *Cubensis* und dem in Rußland gefundenen Pilze noch einige Pilze gefunden werden, von denen keiner den genannten Gattungen eingereiht werden kann, sondern eine Mittelstellung zwischen denselben einnehmen, so müßte man auch dann die Schroeter'sche Einteilung beibehalten und alle Zwischenarten zu einer besonderen Gattung vereinigen. Und nur

1) Kryptogamenflora von Schlesien, III, I, pag. 236.

dann, wenn eine Menge von Tatsachen angesammelt sein wird, die gegen Schroeters Ansichten sprechen, wenn dieselben darlegen, daß die von Schroeter angegebenen Merkmale von den beiden Gattungen nicht entscheidend sind, kann man sich von seiner Einteilung lossagen und nur eine Gattung gelten lassen: die der *Peronospora*.

Aus dem oben Gesagten sieht man, daß der von mir untersuchte Pilz der amerikanischen Art *Cubensis* sehr nahe steht und sich von ihm nur durch wenige Eigentümlichkeiten unterscheidet und zwar durch Dichtigkeit der Konidienträger und durch größere Konidien; deshalb haben wir vielleicht recht, den russischen Pilz nur für eine Varietät von der amerikanischen Art zu halten.¹⁾ Nach dem Ort ihres Vorkommens würde ich vorschlagen, diese Varietät *Tweriensis* zu nennen. Unsere Varietät und die amerikanische Art müßte man zu einer neuen Gattung vereinigen und ihr den Namen *Pseudoperonospora* beilegen, und zwar deswegen nicht *Pseudoplasmodium*, da der Gattungsname *Peronospora* älter ist als der Name *Plasmopara*. Als Artnamen muß natürlich derjenige beibehalten werden, welcher von Berkeley und Curtis angegeben wurde, und zwar *Cubensis*. Somit muß der von mir untersuchte Pilz *Pseudoperonospora Cubensis* (B. et C.) var. *Tweriensis* genannt werden.

Uns bleibt nur noch übrig, die Beschreibung dieses Pilzes zu vollenden. Als echter Schmarotzer lebt er im Inneren der Pflanze und entwickelt sein ausgedehntes Mycelium zwischen den Zellen der befallenen Organe. Das Mycelium ist einzellig und besteht aus farblosen verzweigten Hyphen, die 5,4—7,2 μ im Durchmesser haben. Die Hyphen erhalten ein dickes feinkörniges Protoplasma; die Hyphenwand ist glatt und verhältnismäßig dick (Taf. XII Fig. 7₃ mh); sie besteht aus reiner Zellulose, daher sie sich mit Jod und Schwefelsäure oder mit ClZnJ intensiv blau färbt und dabei viel rascher, als die benachbarten Zellen des Blattgewebes. Dank dieser Eigentümlichkeit ist es leicht, das Mycelium an den Schnitten des Blattes zu verfolgen. Das Mycelium durchzieht das ganze Blattgewebe, sich nach allen Richtungen verbreitend; es geht zwischen den Zellen (Taf. XI Figg. 1, 4 h; Taf. XII Fig. 7) und umfaßt sie mit seinen Windungen zuweilen vollständig. Hauptsächlich verbreitet es sich im Schwamm-

1) Durch die französische Arbeit von Herrn Jatschewsky irre geführt und nicht imstande, seine russische Arbeit zu erhalten, betrachtete ich zuerst unseren Pilz als selbständige Art und machte darüber im Dezember des vorigen Jahres (1902) in der Petersburger botanischen Gesellschaft eine Mitteilung.

gewebe, dringt aber auch in das Palissadengewebe ein, nähert sich den Gefäßbündeln und dehnt sich bis zur Epidermis aus (Taf. XII Figg. 1, 4). Auf den Hyphen sieht man kleine Wärzchen bei schwacher Vergrößerung, besonders an den Stellen, wo die Hyphen fast die Blattzellen berühren. Von ClZnJ oder von Jod und Schwefelsäure werden die Wärzchen nicht blau, sondern bleiben farblos, nur ihr Inhalt bräunt sich von Jod. Die Wärzchen sind nichts anderes als Haustorien. An dünneren Schnitten bei starker Vergrößerung kann man bemerken, wie die Haustorien die Zellenwandung durchbohrend in die Zelle eindringen (Taf. XII Fig. 7_{ha}). Es ist bemerkenswert, daß die Mittelstellung, welche unser Pilz im System zwischen zwei Gattungen einnimmt, sich auch teilweise in der Form der Haustorien kundgibt. Das Haustorium besteht aus einer dünnen Wand¹⁾ (Taf. XII Fig. 7_{3ha}), weshalb es auch nicht immer so deutlich ist. Außerdem ist es auch deswegen nicht scharf zu erkennen, da der Zelleninhalt dasselbe eng umgibt und von allen Seiten bedeckt (Taf. XII Fig. 7_{2ha}). An gut gelungenen Präparaten ist das Haustorium gut zu ersehen. Es ist zweierlei Art: teils erscheint es fast birnenförmig, bald kleiner, bald größer, an einem sehr feinen Stielchen sitzend (Taf. XII Fig. 7_{1,2ha}), teils als traubenförmige Bildung (Taf. XII Fig. 7_{3ha}). An diesen Schnitten kann man sehen, wie die Hyphenwand beim Übergang ins Haustorium immer dünner wird (Taf. XII Fig. 7_{3ha}) und ihre Zellulosereaktion verliert. Der dicke, feinkörnige Protoplasmainhalt der Hyphen (Taf. XII Fig. 7_{pn}) geht auch in das Haustorium über. Es sei hierbei erwähnt, daß Humphrey²⁾ bei der *P. Cubensis* Haustorien von nur einer Form, und zwar in Form von Wärzchen beschreibt.

Nachdem sich das Mycelium im Blattgewebe entwickelt hat, erzeugt es zuerst die Konidienträger und zuletzt an den am meisten lädierten Teilen des Blattes Oosporen, welche in dem abgestorbenen Blatte zur Erde abfallen, wo sie überwintern.

Bis heute gelang es noch nicht, Oosporen bei der *P. Cubensis* zu beobachten und auch mir gelang es, ebenfalls nur halbreife Oosporen aufzufinden.

Nach den Worten desjenigen, der mir die kranken Blätter der Gurke zustellte, konnte man vermuten, daß die Ansteckung im Boden sitzt und daß folglich der Pilz mittels Oosporen überwintert. In der Tat schreibt mir Herr Kudrjaschew, daß die Gurkenkrankheit

1) Zelluloseverdickungen habe ich nicht bemerkt.

2) l. c. pag. 211. Vgl. pl. II fig. 14.

sich im Verlauf von vielen Jahren erneuerte, trotz aller Vorsichtsmafsregeln. Wie es immer mit unwissenden Leuten zu gehen pflegt, hat auch Herr Kudrjaschew aufs Geradewohl gegen diese für ihn so äufserst schadenbringende Krankheit gekämpft und deshalb auch nicht das gewünschte Resultat erzielt. Wenn Herr Kudrjaschew vorher gesehen hätte, dafs die Ursache der Krankheit von dem Boden beeinflusst ist, so hätte er sie vielleicht schon längst bekämpft; bei seinen Mafsregeln aber tat Herr Kudrjaschew gerade das, was nicht sein sollte; für seine Kulturen gebrauchte er immer die alte, schon im Gebrauch gewesene Erde.

Es scheint, dafs die Oosporen ihre vollständige Entwicklung ziemlich spät und zwar erst in ganz abgestorbenen und abgefallenen Blättern erreichen. Wenigstens konnte ich in dem mir zugestellten Material keine reifen Oosporen auffinden; ich besafs aber auch keine vollständig abgestorbene Blätter. Es waren nur stark beschädigte und halb abgestorbene Blätter.

In diesen Blättern gelang es mir, halbreife Oosporen aufzufinden. Junge Oosporen sowie auch Oogonien und Antheridien kommen oft vor, aber immer an den am meisten beschädigten Stellen des Blattes. Die jungen Oosporen sind kugelförmig; ihre Gröfse schwankt zwischen 30μ und $43,2\mu$ im Durchmesser. Der Inhalt der Oospore ist feinkörnig (mit Öltröpfchen); die Wand ist gelblich und stumpfhöckerig (Taf. XII Figg. 8, 9). Vielleicht gelingt es mir in diesem Sommer, diesen Pilz lebend zu beobachten¹⁾, und ich hoffe die Lücken der vorliegenden Untersuchung auszufüllen.

Es ist wohl möglich, dafs unser Pilz nicht nur die Gurke, sondern auch andere Cucurbitaceen, Melonen, Wassermelonen, Kürbisse u. dgl. befällt.

Zum Schlusse fasse ich die Hauptresultate meiner Untersuchung zusammen.

1. Der falsche Mehлтаupilz, der auf der Gurke (Melone, Kürbis, Wassermelone u. a. Cucurbitaceae) parasitiert, stellt eine besondere Gattung, *Pseudoperonospora*, dar, die die mittlere Stellung im System zwischen den Gattungen *Peronospora* und *Plasmopara* findet. Die Konidienträger sind bei ihr ebenso gebildet wie die der *Peronospora*, aber die Konidien sind nach dem Typus der *Plasmoparakonidien* geformt.

1) Hr. Kudrjaschew schreibt mir, dafs die Gurkenkrankheit bei ihm im Frühling dieses Jahres wieder erschienen ist.

2. Einstweilen ist nur eine Art dieser Gattung bekannt, und zwar *Pseudoperonospora Cubensis* (Berk. et Curt.) aus Amerika und eine Varietät derselben, *Tweriensis mihi* aus Rußland (Gouvernement Twer, unweit von Moskau). Das Vorkommen eines falschen Mehltaupilzes auf der Gurke ist eine Neuheit nicht nur für Rußland, sondern für die ganze Alte Welt.

3. Bei allen *Peronosporaceen* befestigen sich die Konidien an den Trägern mittels eines besonderen Stielchens (Sterigma), welches eine große Rolle bei der Absonderung der Konidien spielt, da es aus einem Stoffe (Kallöse) besteht, der leicht in Wasser löslich ist.

4. Die Scheitelpapille der Konidien stellt keine Verdickung der Konidienwand vor, sondern bildet nur ihre Anschwellung.

5. Die Endung der letzten Ästchen des Konidienträgers ist nicht zugespitzt, sondern stumpf.

Nachträge.

Im vorigen Winter habe ich Erde von H. Kudrjaschew erhalten. Damit ich mich davon überzeugen konnte, daß die Ansteckungsursache in der Erde zu suchen ist, indem die Oosporen in der Erde überwintern, machte ich mit dieser Erde im Frühjahr d. J. im botanischen Garten des Instituts den Versuch, die mit Gurken besetzten Beete mit der infizierten Erde zu bestreuen. In der ersten Zeit war die Entwicklung der Gurken normal, sie gaben einige Blätter und fingen an zu blühen. Später (Ende Mai) zeigten sich gelbliche Flecken, im Anfange auf den unteren Blättern, welche sich näher der Erde in mehr feuchter Atmosphäre befanden, später auch auf den oberen Blättern. Die Flecken enthielten die Konidien der *Pseudoperonospora*. Auf diese Art wurde meine Vermutung, daß die Krankheit durch Erhaltung der Oosporen in der Erde verbreitet wird, bestätigt. Sobald sich die Krankheit zeigte, verbreitete sie sich dermaßen schnell, daß die Gurken schon anfangs Juni sehr stark zu leiden anfangen; obgleich sie blühten, brachten sie keine Früchte und schließlich starben die Pflanzen Mitte Juni vollständig ab. Auf dem nicht infizierten Boden entwickelten sich währenddem die Gurken gut und zeigten sich in ihrer vollen Kraft; sie blühten stark und fingen an, Früchte anzusetzen. — In derselben Zeit meines Versuches im freien Grunde machte ich einen Versuch in den Mistbeeten. Nachdem ich in diesem Frühjahr von Hrn. Kudrjaschew befallene Gurkenblätter erhalten hatte, impfte ich die Gurken im Mistbeete. Es war ein Mist-

beet gewählt worden, worin sich die Gurken vollständig normal entwickelten. Die Blätter waren gesund und vollständig rein, ohne jegliche Flecken; die Pflanzen blühten sehr schön und gaben vorzügliche Früchte. Die Impfung machte ich in folgender Art: Die Blätter wurden in einem Gefäße mit destilliertem Wasser fein zerhackt und die Stücke gründlich vermischt, wodurch eine trübe Flüssigkeit entstand. Die Probe zeigte, daß diese Flüssigkeit eine unzählige Masse Konidien von *Pseudoperonospora* enthielt. Mit Hilfe des Pulverisators spritzte ich die Flüssigkeit auf die im Mistbeet stehenden Gurken. Nach 3—4 Tagen konnte man schon auf den bespritzten Blättern die Erscheinung der gelblichen Flecken bemerken. Im Anfange waren sie einzeln und klein, später vollzähliger und größer. Zuerst erkrankten die Blätter, welche sich der feuchten Erde näher befanden, und etwas später war die Krankheit auf alle Blätter übergegangen; sie wurden gelblich und fingen an abzusterben. In zwei Wochen war die ganze Kultur zerstört, und Früchte waren auch nicht vorhanden. Dieser Versuch zeigte, wie schädlich diese Krankheit ist und wie schnell sie sich verbreiten kann, wenn die geeigneten Bedingungen, genügende Wärme und Feuchtigkeit, vorhanden sind. — Wie schnell diese Krankheit bei den erwähnten Bedingungen sich verbreitet, konnte ich mich bei einem dritten Versuch triftiger überzeugen, indem ich einige kranke Blätter aus dem Mistbeete nahm, fein zerrieb und in destilliertes Wasser tauchte. Mit dieser Flüssigkeit bespritzte ich mittels einer gewöhnlichen Gießkanne die Gurken, welche sich im Freien auf den Beeten befanden. Dieser Versuch wurde Mitte Juni gemacht. Die Witterung war sehr warm. Die Gurken wurden jeden Tag begossen, so daß sie bis zum Versuch sehr gut gediehen und stark blühten. Bald nach der Begießung mit oben erwähnter Flüssigkeit fingen die Gurken an zu erkranken. Auf den Blättern zeigten sich Flecken, deren Zahl sich sehr schnell vergrößerte, so daß das Beet einen traurigen Eindruck machte und in 2—3 Wochen (12 Tage) alle Gurken abstarben und keine Früchte gaben. Während der Zeit des Versuches war das Wetter sehr warm und wurden die Beete täglich begossen.

Indem ich die Entwicklung der Krankheit im Freien sowie in den Mistbeeten beobachtete, bemerkte ich einige Besonderheiten, welche ich in meinen früheren Abhandlungen nicht erwähnen konnte, da ich im vorigen Winter nur isolierte kranke Gurkenblätter zu meiner Verfügung hatte. Meine Beobachtungen zeigten, daß die erkrankten Pflanzen ein verschiedenes Aussehen besitzen, je nachdem sie im Freien

oder in Mistbeeten gewachsen sind, d. h. bei mehr feuchter Atmosphäre und mehr gleicher Temperatur, jedenfalls bei solchen Bedingungen, die nicht verschiedenen Schwankungen unterworfen sind. In beiden Fällen zeigte sich die Krankheit im Anfang gleich, d. h. auf den Blättern entstehen Flecken, die charakteristisch für diese Krankheit sind (siehe pag. 405); aber später entsteht die Verschiedenheit, und zwar werden die Flecken auf den Pflanzen im Mistbeet größer und fließen in ein Ganzes zusammen, dessen Umriss immer diffus erscheint (siehe pag. 406). Solche stark beschädigten Blätter fangen vom Rande an zu verfaulen (siehe pag. 406). Auf andere Art aber zeigt sich die Entwicklung im Freien, d. h. in mehr trockener Atmosphäre, und wo die Temperatur sowie die Feuchtigkeit großen Schwankungen unterworfen ist: des Nachts kalt und feucht, am Tage trocken und heiß. Im freien Lande faulen die stark beschädigten Blätter nicht, sondern trocknen ein; die vertrockneten Blätter zerbröckeln und fallen ab. Das Vertrocknen und Abfallen der Blätter fängt vom Rande an, so daß schließlich vom Blatte nur der Stiel und ein kleiner Teil der Blattspreite verbleibt, und schließlich trocknet auch der letzte Rest des Blattes ein. Auf solche Art verliert die Pflanze allmählich ihre Blätter. Die auf den Blättern der Pflanzen im freien Grunde sich einstellenden Flecken vergrößern sich nicht, aber dafür vergrößert sich die Zahl derselben und der Umriss der einzelnen Flecken sticht schärfer ab, so daß das Blatt zuletzt vollständig mit Flecken besprenkelt erscheint, ein gelbliches Aussehen annimmt und beim allmählichen Eintrocknen ins Graue übergeht, weil seine abgestorbenen Gewebe beim Eintrocknen eine graue Farbe annehmen. Solche verschiedene Wirkung des Pilzes auf das äußere Aussehen der angesteckten Blätter beschränkt sich selbstverständlich auf den verschiedenen Grad der Feuchtigkeit der die Pflanzen umgebenden Atmosphäre. In feuchter Atmosphäre faulen die Blätter und die Flecken sind groß und fließen auseinander. In trockener Atmosphäre vertrocknen die Blätter und die Flecken sind klein und zahlreich. Tatsächlich genügte es, nur den Rahmen vom Mistbeet abzunehmen, damit die Pflanzen Tag und Nacht im Freien standen, und die Blätter bekamen das Aussehen wie das der erkrankten Blätter auf den Beeten im Freien; dagegen fingen die Blätter in stets feuchter Atmosphäre gleich an zu faulen und die Flecken auf ihnen verflossen ineinander.

Was die Entwicklung der Oosporen anbetrifft, so stellen sie sich, wie ich früher beobachtet habe (siehe pag. 424), auch auf den abge-

storbenen, verfaulten Blättern ein, und mit ihnen zusammen werden sie der Erde übertragen.

Indem ich darüber nachdachte, auf welche Art wohl die bis jetzt nur in Amerika bekannte Krankheit in das Gouvernement Twer gelangt sein konnte, fing ich an den Gurkenkulturen mehr Beachtung zu schenken, wobei ich auf einen sehr interessanten und unerwarteten Fall gestossen bin. Es stellte sich heraus, daßs bei uns in Rußland die von mir benannte Krankheit sehr häufig ist, so häufig, daßs man ihr früher keine besondere Beachtung schenkte. Hier mußs ich bemerken, daßs das Eintrocknen und Absterben der Gurkenpflanzen bei uns zu einer gewöhnlichen, beinahe normalen Erscheinung gezählt wird, und tatsächlich fangen die Gurken früher oder später gegen den Herbst hin an einzutrocknen. Indem ich in diesem Sommer meine Aufmerksamkeit auf diese Tatsache richtete, bemerkte ich, daßs der Prozeß des Absterbens der Blätter ebenso vor sich geht, wie es meine Versuche zeigten. Die Blätter bedeckten sich mit Flecken, wurden gelb und trockneten ein, und indem sie eintrockneten, brachten die Pflanzen immer weniger Früchte und zum Schluß kränkelten sie immer mehr und starben ab. Auf diese Weise wurden ganze Gurkenfelder zerstört. Die mikroskopischen Untersuchungen solcher gelben Gurkenblätter, genommen von verschiedenen Orten, welche weit voneinander liegen (wie die Moskauer und Orlower Gouvernements), haben gezeigt, daßs das Gelbwerden und Eintrocknen von der oben beschriebenen Krankheit herrührt. Dieser Fall war mir unerwartet und überraschend. Bis zur jetzigen Zeit hielt man das Gelbwerden und Absterben der Gurken für normal, weil diese Erscheinung jährlich im Anfange des Herbstes eintritt, wo die Kultur mit Beginn der Fröste von selbst aufhört. Dagegen sind die Gurken in manchen Jahren, wie z. B. in diesem Jahre, vor Eintritt des Frostes abgestorben. Schon im Anfang August fingen die Gurken an gelb zu werden und einzutrocknen, und zum Schluß stellten die Gurkenfelder ein trauriges totes Bild vor, weil alle Pflanzen zerstört waren. Dabei war das Wetter warm und zum Gedeihen der Gurken alle nötigen Verhältnisse ausreichend, so daßs, wenn der Parasit nicht vorhanden gewesen wäre, die Gurken noch jetzt wachsen würden. Dies beweisen die wenigen Felder, welche aus irgendwelchen Gründen vom Pilze nicht befallen waren. — Obgleich die Krankheit gewöhnlich gegen den Herbst eintritt, ist immerhin der von ihr verursachte Schaden bedeutend. Dieser von mir untersuchte Pilz gehört also zu unserer russischen Flora.

Dem Wunsche folgend, die Widerstandsfähigkeit des Pilzes *Pseudoperonospora* gegenüber den Vertretern der Familie *Cucurbitaceae* auszuprobieren, impfte ich mehrere Sorten Kürbisse, aber eine Ansteckung trat nicht ein. Im botanischen Garten des Instituts sind die Kürbisse *Bryonia*, *Luffa*, *Ecballium Elaterium*, welche nicht weit von dem Beete mit kranken Gurkenpflanzen sich befanden, gesund geblieben. Auf den Rieselfeldern bei Moskau sind alle Gurkenfelder durch *Pseudoperonospora* zerstört, wogegen die in Mistbeeten kultivierten Melonen nicht befallen sind. Was die Sorte anbetrifft, so ist *Murowsky*, welche ausschliesslich in der Umgegend von Moskau kultiviert wird,¹⁾ von dieser Krankheit befallen.

Figurenerklärung.

Tafel XI.

- Fig. 1. Ein Querschnitt des kranken Blattes der Gurke. *oe* obere Epidermis, *pg* Palissadengewebe, *hh* Hyphe, *ne* untere Epidermis, *Cnt* Konidienträger aus den Spaltöffnungen (ca. 450).
- „ 2. *Pseudoperonospora Cubensis* (von den Gurkenblättern aus Amerika). 1 ein oberer Teil des Konidienträgers (ca. 900), 2 zwei Konidien, *p* Papille, *f* Stielchen (ca. 1000), 3 ein oberer Teil der Konidienträger (ca. 900), 4—5 zwei Konidienträger (ca. 450).
- „ 3. Ein Stück der Epidermis von der unteren Seite des kranken Gurkenblattes (aus Rußland). Die meisten Konidienträger gehen durch die Spaltöffnungen und nur einer (*a*) durch die Epidermis hervor (ca. 400).
- „ 4. Ein Querschnitt des kranken Gurkenblattes. Vgl. Fig. 1.
- „ 5. Konidienträger von *Pseudoperonospora Cubensis* var. *Tweriensis* (ca. 400).
- „ 6. *Plasmopara australis*. Ein Konidienträger und zwei Konidien. (Nach Humphrey.)

Tafel XII.

- Fig. 1. *Pseudoperonospora Cubensis* var. *Tweriensis*. Zwei obere Teile des Konidienträgers. *Co* Konidien, *f* Stielchen, *p* Papille (ca. 800).
- „ 2. *aa* Konidien von oben gesehen, *cc* abgefallene Konidien, *dd* Konidien auf den Konidienträgern, *p* Papille (ca. 800).
- „ 3. Eine Konidie im optischen Längsschnitte. *p* Papille, *f* Stielchen (ca. 1000).

1) *Murowski'sche*, *Wjasnikowski'sche*, *Aksselski'sche*, *Turkestanische*, *Erfurter grüne Schlangen*, dicke weisse *Bon*.

- Fig. 4. Eine ausgekeimte Konidie im optischen Längsschnitte. *p* Papille, *f* Stielchen, *F* Anfang des Keimschlauches (ca. 1000).
- „ 5. Ausgekeimte Konidien. 1, 2 nach dem Typus der Plasmoparakonidien, 3, 6, 7, 8 nach dem Typus der Peronosporakonidien, 4 eine leere Konidie, 5 dieselbe im optischen Längsschnitte. *Pr* Protoplasma, *f* Stielchen, *p* Papille, *T* Keimschlauch (ca. 800).
- „ 6. Ausgekeimte Konidien; vgl. Fig. 5 (ca. 800).
- „ 7. Flächenschnitt der kranken Gurkenblätter. 1 u. 2 Hyphen (*h*) und Blattzellen (*e*); *ha* birnenförmige Haustorien, *ha* Haustorien von dem Zellinhalt umgeben (ca. 600); 3 ein Stück der Hyphe mit dem traubenförmigen Haustorium (*ha*), *mh* Hyphenwand, *cm* Zellenwand (ca. 1200).
- „ 8. Eine Oospore (ca. 750).
- „ 9. Eine Oospore im optischen Längsschnitte (ca. 750).

Tafel XIII.

- Fig. 1. *Cystopus candidus*. Die Entwicklung der Konidien. *Co* Konidien, *f* Stielchen (Zwischenstück) (ca. 450).
- „ 2. *Plasmopara nivea*. 1—3 die oberen Teile des Konidienträgers, 2 eine Konidie, *f* Stielchen (ca. 600).
- „ 3. *Bremia Lactucae*. Eine Endung des Konidienträgers mit einer Konidie (*Co*), *f* Stielchen (ca. 900).
- „ 4. *Bremia Lactucae*. 1 ein Teil des Konidienträgers mit Konidien (*Co*), 2 eine Konidie, *f* Stielchen (ca. 450).
- „ 5. *Phytophthora infestans*. 1 eine Konidie im optischen Längsschnitte. *p* Papille, *f* Stielchen, 2, 3 Scheitel der Konidie im optischen Längsschnitte (ca. 1000).
- „ 6. *Plasmopara viticola*. 1 eine Konidie im optischen Längsschnitte (ca. 1000), 2 eine Konidie auf der Spitze des Konidienträgers (ca. 450), *f* Stielchen, *p* Papille.
- „ 7. *Phytophthora infestans*. 1 ein Teil des Konidienträgers (ca. 450), 2 eine Konidie, 3, 4 die Entwicklung der Konidie (ca. 900), *Co* Konidie, *p* Papille, *f* Stielchen.
- „ 8. *Peronospora parasitica*. 4 die Spitze des Konidienträgers mit Konidien (ca. 450), 5 eine Konidie (ca. 450), 6 u. 8 ein Teil des Konidienträgers (ca. 500), 7 eine halbreife Konidie (ca. 1000), *Co* Konidie, *f* Stielchen.
- „ 9. *Peronospora parasitica*. Die Entwicklung der Konidien (ca. 1200).

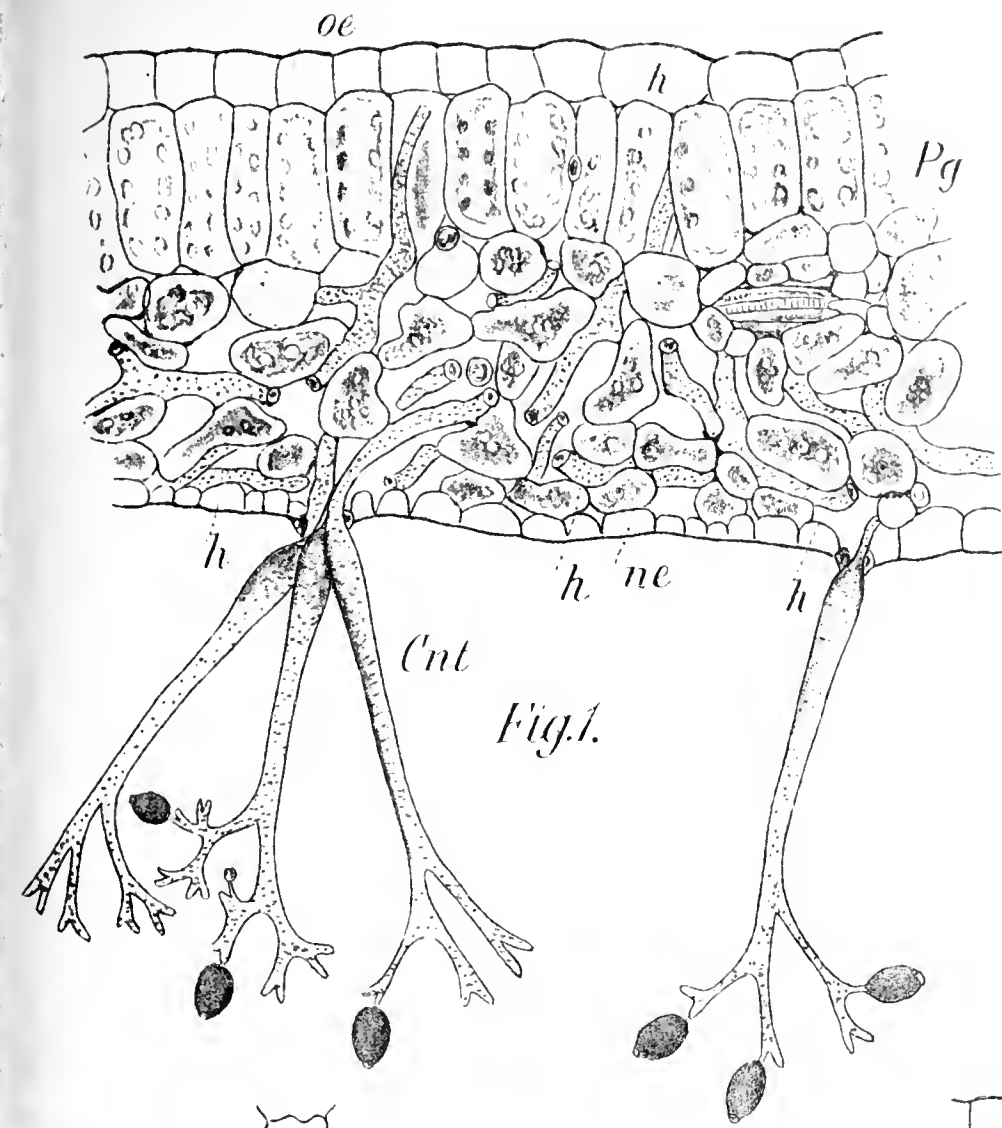


Fig. 1.

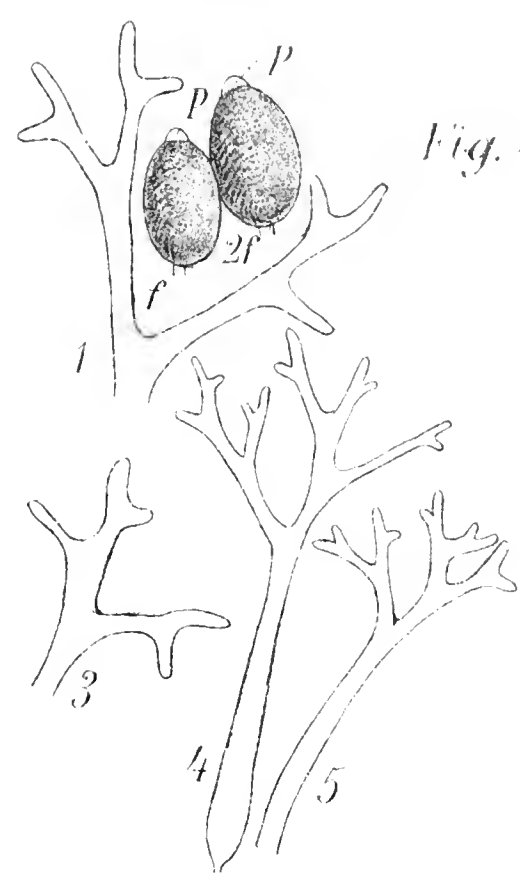


Fig. 2.

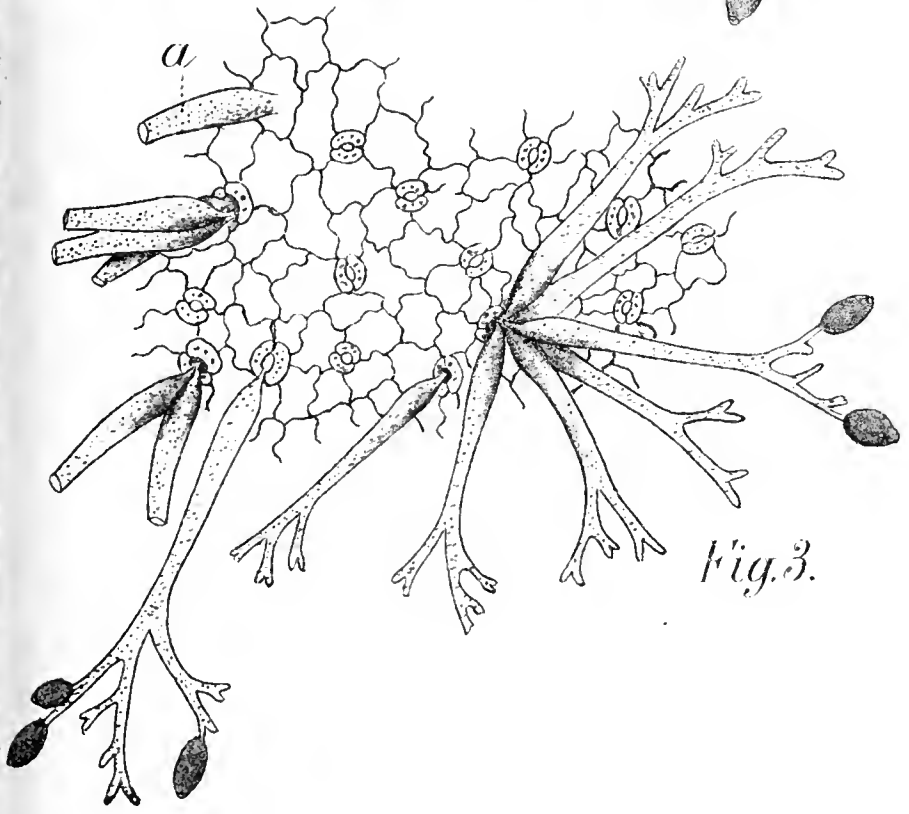


Fig. 3.

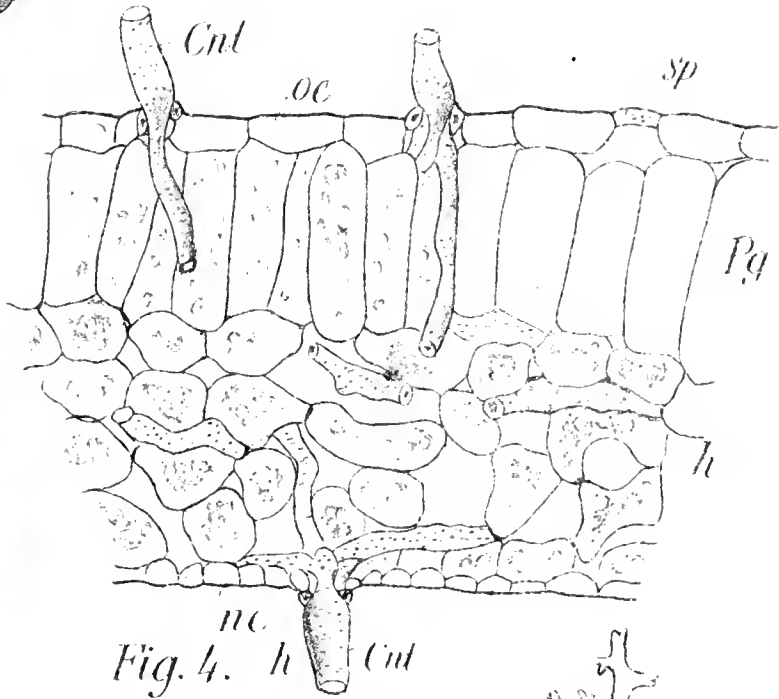


Fig. 4.

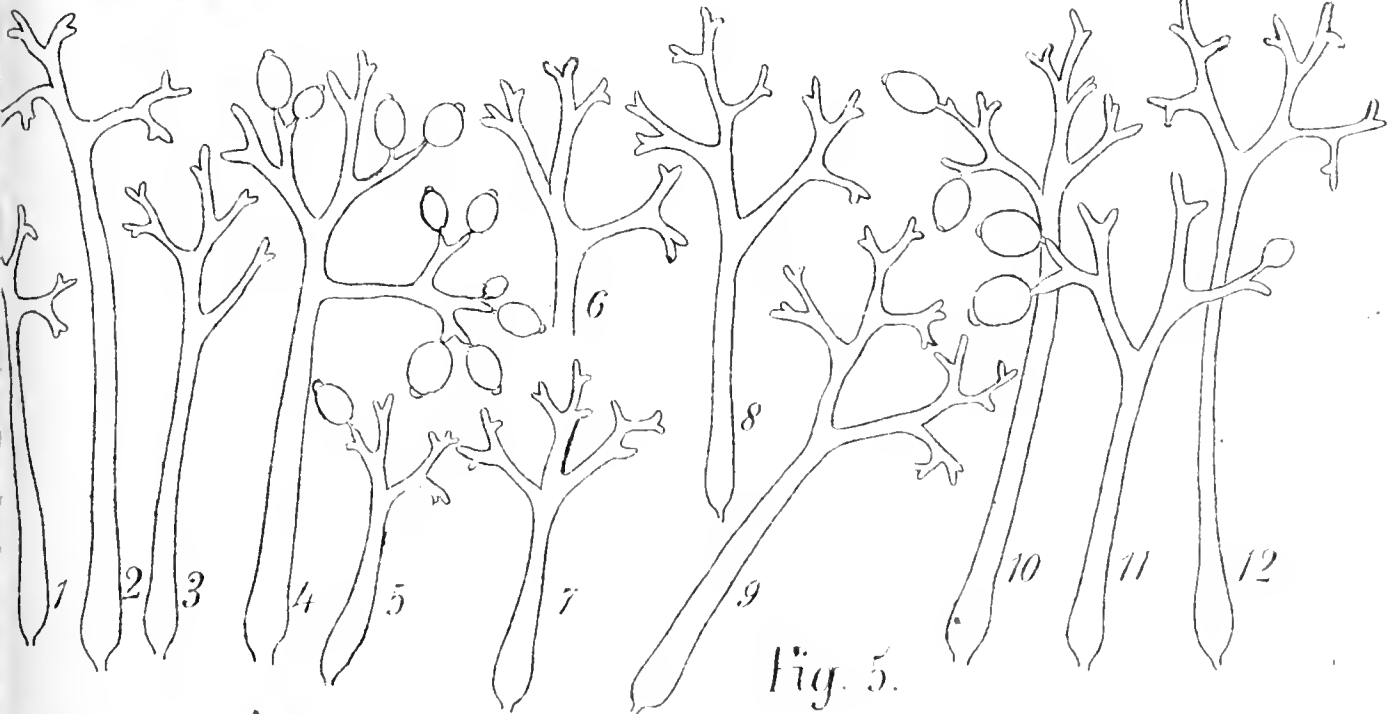


Fig. 5.

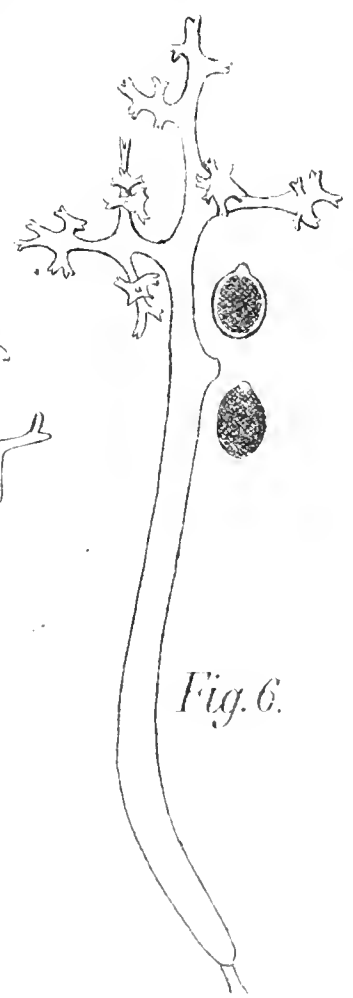


Fig. 6.

LIBRARY
OF THE
UNIVERSITY OF ILLINOI

Fig. 1.

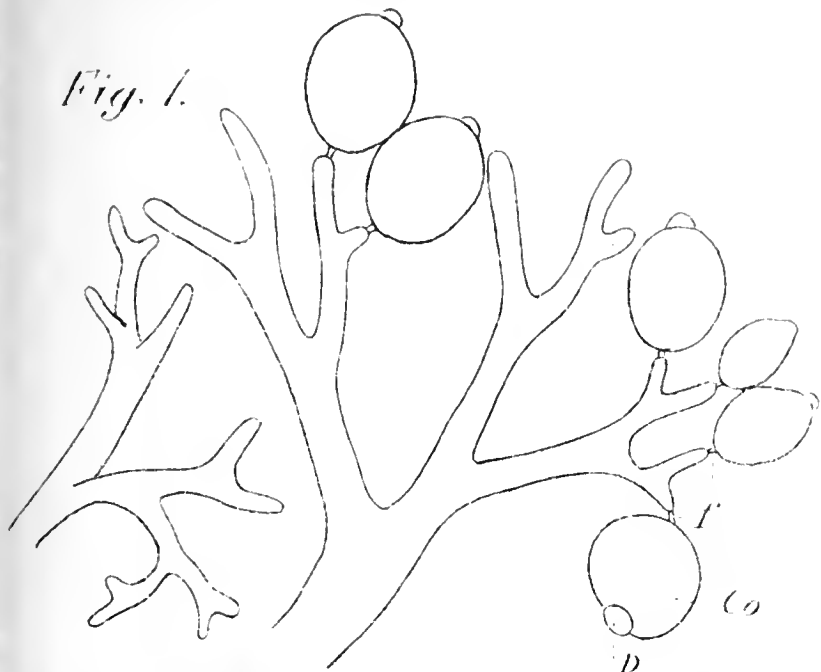


Fig. 3.



Fig. 4.



Fig. 5.

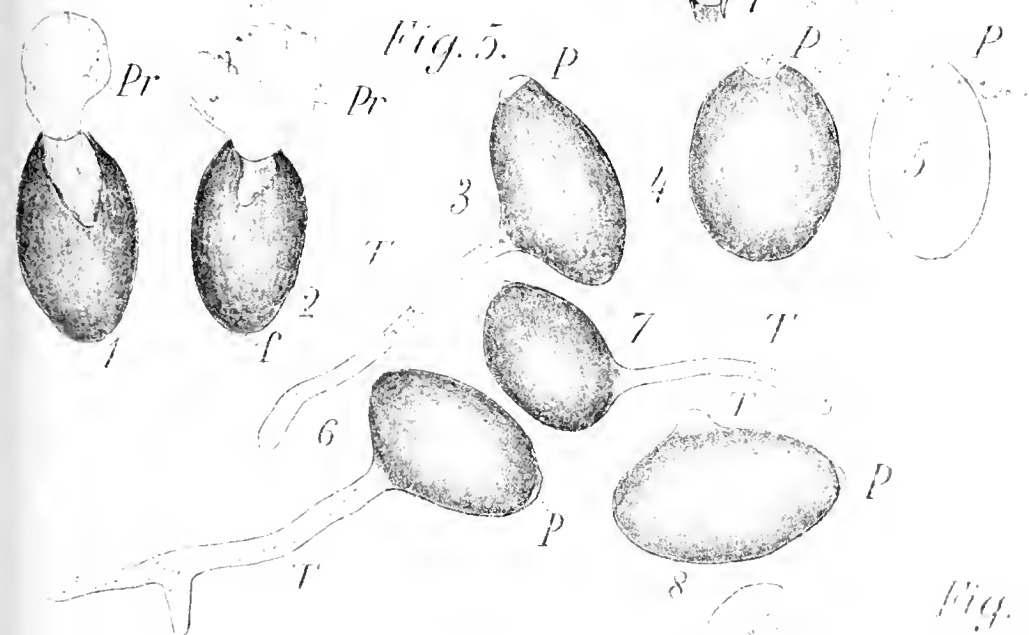


Fig. 8.

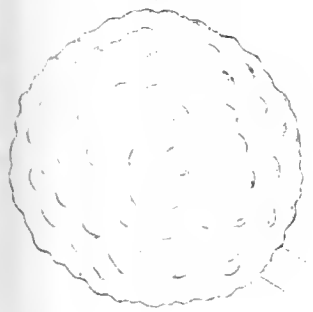


Fig. 9.

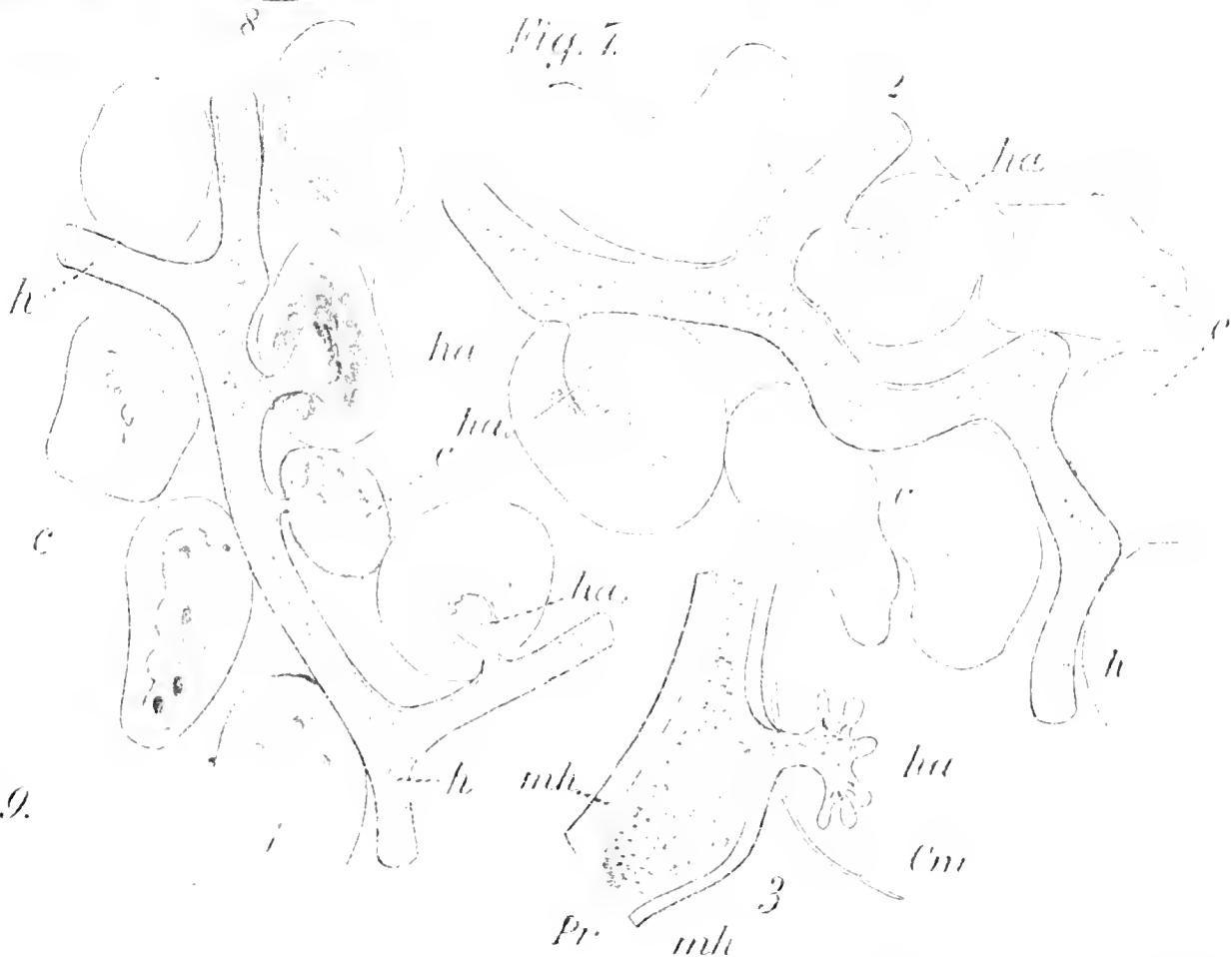


Fig. 7.

Fig. 6.

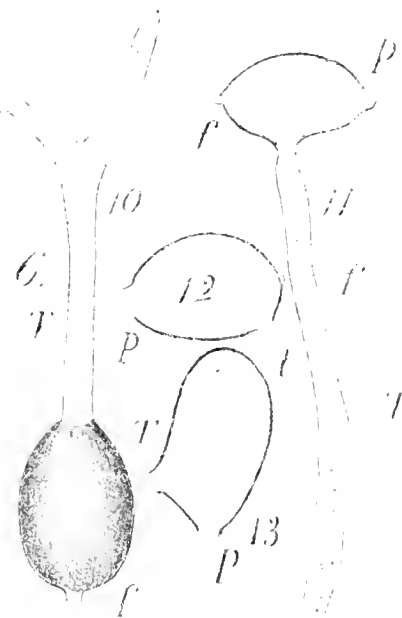
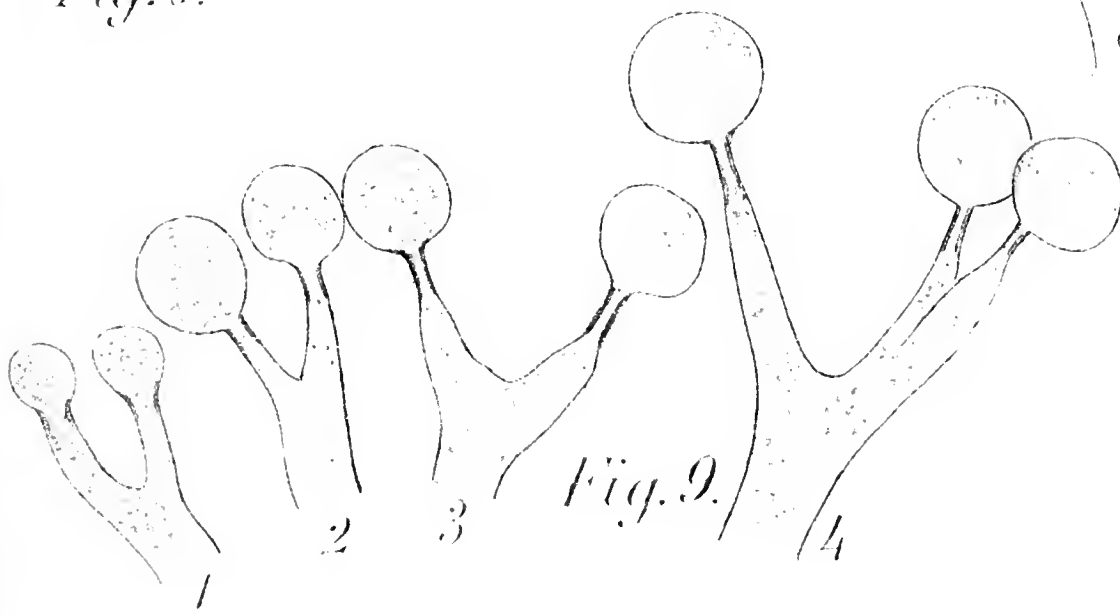
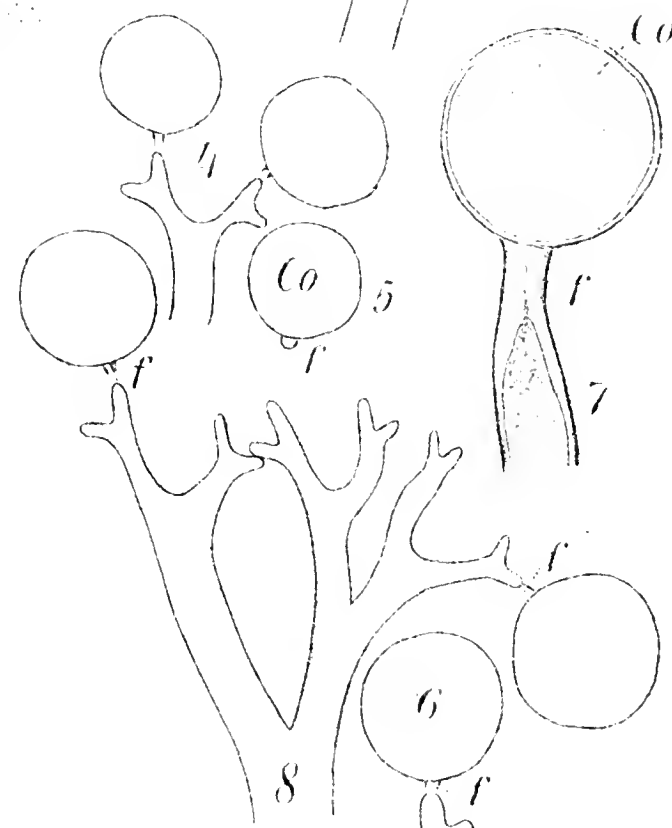
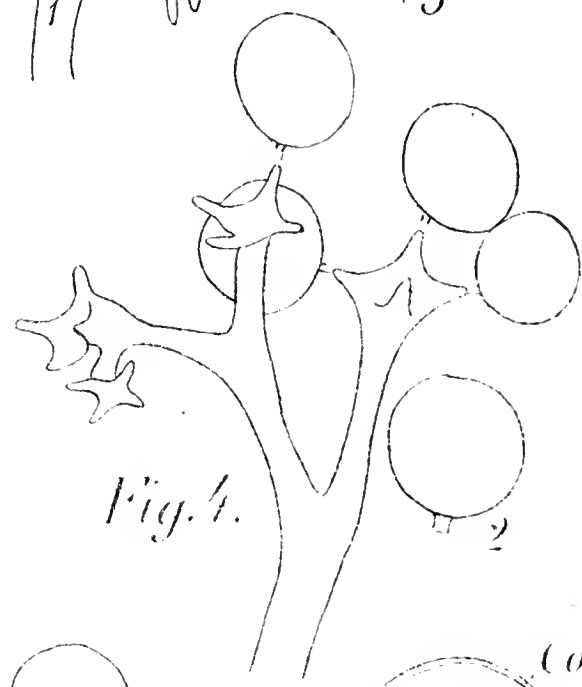
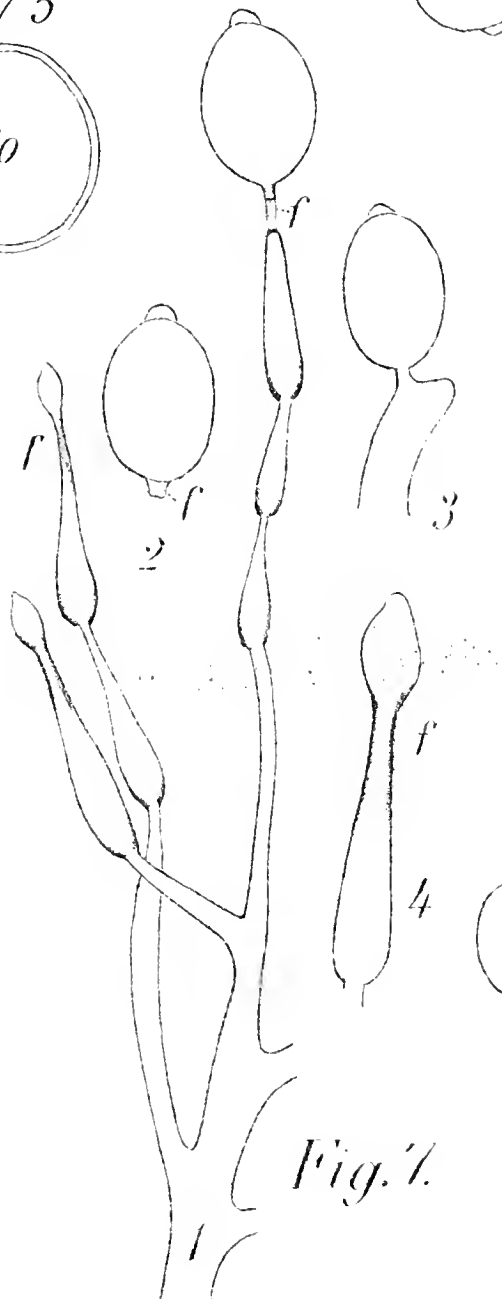
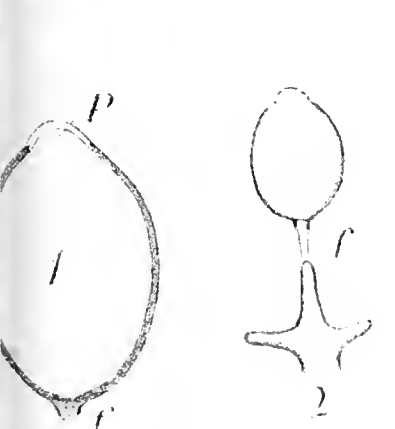
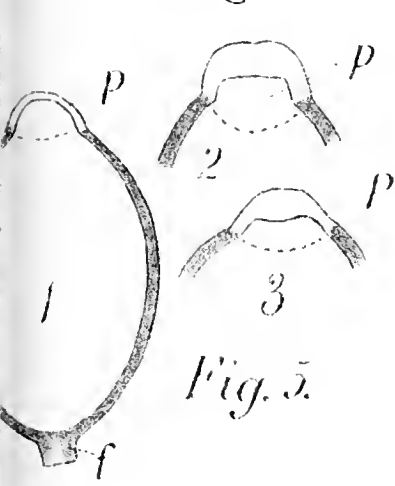
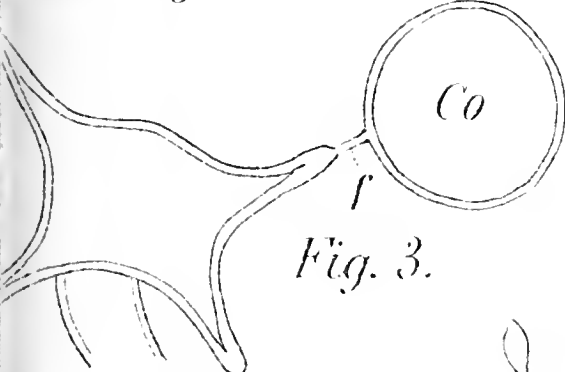
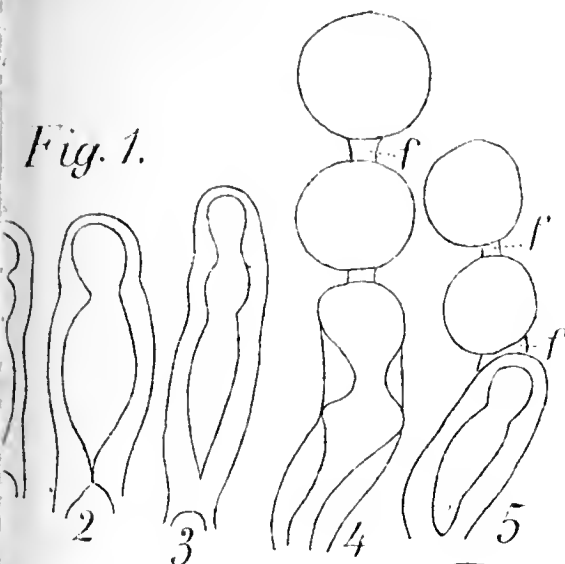


Fig. 2.



LIBRARY
OF THE
UNIVERSITY OF ILLINOIS



LIBRARY
OF THE
UNIVERSITY OF ILLINOIS

Zur Entwicklungsgeschichte der Gattung *Riella*.

Von Morten P. Porsild, Kopenhagen.

Hierzu 8 Figuren im Text.

Der Botaniker der dänischen Pamirexpedition, Herr Mag. Sc. Ove Paulsen, sammelte während seiner Reise verschiedene Schlammproben, um daraus nach seiner Heimkehr lebendige Krustazeen zu erhalten. Eine dieser Proben, 1898 bei Bokhara am Ufer eines Brackwassertümpels gesammelt, wurde 1901 in Wasser gelegt; es kamen verschiedene Krustazeen daraus hervor und gleichzeitig eine üppige Kultur einer *Riella*, mit *Oedogonien* und anderen Algen untermischt. Diese *Riella* wurde mir von seiten des Finders zur Bearbeitung überlassen, und ich habe sie im Frühjahr 1902 unter dem Namen *R. (Trabutiella) Paulsenii* n. sp. beschrieben und abgebildet (Bot. Tidsskr. B. 24 pag. 323).

Jeder Fund eines Repräsentanten dieser seltenen und eigentümlichen Gattung war an und für sich interessant, besonders war es aber dieser, weil die Fundorte der damals bekannten sieben Arten sich alle um das Mittelmeergebiet gruppierten. Es waren nämlich vier Arten in Algier, eine in Südfrankreich, eine am Genfersee, eine auf Sardinien und in Griechenland gefunden, und von diesen war der Fundort der Schweizer Art, *R. Reuteri*, durch Anbauten zerstört und mehrere der übrigen Arten waren nur einmal beobachtet worden. Aus dem Funde einer Art in Zentralasien, die mit einer Art aus Algier in engster Verwandtschaft stand, glaubte ich vermuten zu dürfen, daß diese Gattung bisher vielfach übersehen war, und daß sie sich noch an anderen Stellen würde finden können. Diese Vermutung wurde früher als ich erwartet hatte bestätigt: im selben Jahre berichtete Corbière über das Wiederauffinden der französischen Form, die als verschollen angesehen war, und zwar sowohl von der klassischen als auch von einer neuen Lokalität. Und neulich erschien eine Arbeit von Howe und Underwood, in welcher eine neue Art von drei Fundorten Nordamerikas sowie eine andere neue von den kanarischen Inseln beschrieben wurden.

Alle bisher bekannten Fundorte der Gattung liegen innerhalb warmtemperierter Gebiete, die nordamerikanische Art geht doch soweit nordwärts als Süd-Dakota. Alle Arten sind Wasserpflanzen,

die an seichten Ufern in Süß- oder Brackwasserseen leben. Die meisten wachsen submers aufrecht, im Schlamme wurzelnd, seltener kommen kriechende oder flutende Formen vor, z. B. resp. *R. gallica* und *R. Parisii*. Bei allen scheint eine periodische Austrocknung des Standortes ohne Schaden stattfinden zu können.

Infolge ihrer eigentümlichen Organisation war *Riella* zu wiederholten Malen Gegenstand morphologischer und entwicklungsgeschichtlicher Untersuchungen. Hofmeister untersuchte 1854 die Entwicklung von *R. Reuteri* an lebenden Exemplaren, Leitgeb studierte 1879 Herbarexemplare von *R. helicophylla*, *R. Parisii*, *R. Notarisii* und *R. Reuteri*; seine Darstellung ist bei weitem die ausführlichste, wegen seines schlecht konservierten Materials bedürfen aber seine Ergebnisse an einigen Punkten der Ergänzungen und Verbesserungen. Kruch beschrieb 1890 die Entwicklung der Geschlechtsorgane und die Befruchtungsvorgänge von *R. Parisii*, Goebel 1893 einige Stadien der Entwicklung des Thallus von derselben Art und von *R. Batandieri*. Howe und Underwood beschrieben 1903 einige Stadien an *R. americana* und *R. affinis*, zum Teil nach lebendem Material, und neulich hat Graf Solms-Laubach in einem Referat über diese letzte Abhandlung einige Beobachtungen an lebendem Material von *R. Parisii* mitgeteilt.¹⁾ In den meisten Beziehungen stimmen die Ergebnisse dieser Untersuchungen überein, wegen des seltenen und oft dürftigen Materials wurden aber die Verfasser über einige entscheidende Punkte noch nicht einig.

Als ich im Winter 1901/02 die *Riella Paulsenii* untersuchte, studierte ich auch die Entwicklungsgeschichte des Gametophyten. Unter anderem bemerkte ich hierbei, daß diese Art, außer der früher von Hofmeister, Leitgeb und Goebel beschriebenen vegetativen Vermehrung durch Adventivsprosse, auch eine solche durch bestimmt geformte Brutkörper besaß. Solche waren bei der Gattung früher nicht bemerkt, sie spielen bei dieser Art eine ergiebige und interessante Rolle, und ich möchte daher ihre Entwicklung gleichzeitig studieren. Meine Arbeit wurde aber damals durch eine Forschungsreise nach Grönland unterbrochen. Nach meiner Heimkehr habe ich die Untersuchungen über diesen Gegenstand wieder aufgenommen, die Stammkultur der *R. Paulsenii* ist aber inzwischen eingegangen, von Algen überwuchert. Reife Sporen sind aber eingeeerntet und gesät, so daß hoffentlich eine neue Kultur wieder zustande kommt.

1) Bibliographie, siehe den Schluss dieser Abhandlung.

Da aber die erwähnten Brutkörper sich nur an kräftig ernährten erwachsenen Pflanzen finden, so steht mir jetzt zum Studium desselben außer meinen früheren Präparaten und Zeichnungen nur etwas Alkoholmaterial zu Gebote. Inzwischen sind ganz ähnliche Brutkörper von Howe und Underwood bei *R. americana* beschrieben worden. Diese Autoren schildern auch die Entwicklungsvorgänge derselben und da die von mir gesehenen Stadien mit diesen übereinstimmen, ziehe ich es vor, meine Beobachtungen über diesen und andere Punkte jetzt zu veröffentlichen, statt eine neue Kultur abzuwarten.

Der Freundlichkeit des ausgezeichneten *Riella*-Kenners, Herrn Prof. Trabut in Algier verdanke ich Alkoholmaterial von *R. Cossoniana*, der mit der asiatischen am nächsten verwandten Art. Ja, nach meiner Abreise nach Grönland sandte mir noch Herr Trabut unaufgefordert lebendes Material derselben Art; zu meinem Bedauern gelang es aber meinen Freunden hier nicht, eine Kultur daraus zu erhalten.

Wo im folgenden nichts anderes erwähnt ist, beziehen sich meine Untersuchungen auf lebendes Material von *R. Paulsenii*, von der ich im Laufe der Zeit junge Stadien zu Hunderten unter dem Mikroskop hatte. In der Regel habe ich daher die unten geschilderten Verhältnisse und Vorgänge sehr oft gesehen.

Die Sporen

aller bekannten *Riella*-Arten sind sowohl relativ als auch absolut groß, was folgende Angaben zeigen werden:

1. *R. Notarisii* Mont. (nach Trabut III) 20 μ ; (nach Stephani) 60 μ .
2. *R. Reuteri* Mont. (nach Trabut III) 40 μ ; (nach Stephani) 60 μ .
3. *R. Parisii* Gottsche (= *R. Clausonis* Letourn.) (nach Trabut III) 60 μ .
4. *R. Battandieri* Trab. (nach Trabut III) 60 μ .
5. *R. Battandieri* var. *gallica* (Balansa) (nach Trabut III) 80 μ .
6. *R. affinis* Howe et Underwood 85—120 μ .
7. *R. americana* Howe et Underwood 100—130 μ .
8. *R. Cossoniana* Trab. 80—90 μ (nach eigenen Messungen).
9. *R. Paulsenii* Porsild 80—90 μ (nach eigenen Messungen).
10. *R. helicophylla* (Bory et Mont.) Mont. 80—90 μ (n. eigenen Messungen).

Bei allen Arten ist das dicke Exosporium mit recht langen Stacheln besetzt. Diese sind bei Nr. 6, 8 und 9 gewöhnlich stumpf oder gestutzt, bei Nr. 7 und 10 sogar an der Spitze etwas verbreitert, bei allen übrigen sind sie konisch, spitz und ihre Basalteile sind durch netzförmig verlaufende Leisten miteinander verbunden.

Dieses Aussehen der Sporenoberfläche kommt bekanntlich bei zahlreichen im Wasser lebenden großsporigen Kryptogamen vor, z. B. bei zahlreichen Algen, wie Desmidiaceen, Zygnemaceen, Oedogoniazeen usw., ferner bei einer Anzahl von mehr oder weniger aquatischen Lebermoosen, z. B. Arten von *Riccia*, *Anthoceros*, *Sphaerocarpus*, *Dilaena* und besonders bei *Fossombronia* (siehe z. B. die Zeichnung von Corbière in Mém. Soc. nat. Sc. nat. et math. de Cherbourg t. 26 tabula), ferner bei *Isoëtes*-Arten, und ist unzweifelhaft auf irgendwelche Weise mit dem Wasserleben in Verbindung zu setzen, wahrscheinlich so, daß die Stacheln hier auf irgend eine Weise die Sporenverbreitung erleichtern. Es liegt nun nahe, diese Strukturverhältnisse der großen Sporen mit dem Bau der Planktondiatomeen zu vergleichen, wo die Oberfläche der Zelle durch Stacheln und Dornauswüchse vergrößert und das spezifische Gewicht also vermindert wird. Trockene Riellasporen fluten sehr lange auf Wasser, wenigstens acht Tage, es wird hier Luft zwischen den Stacheln festgehalten. Frische oder gewaltsam aufgeweichte Sporen sinken langsam zu Boden. Hier werden die Sporen durch Fäulnis der Kapselwand und des Involukrums allmählich frei und ein geringes spezifisches Gewicht der Sporen wird auf einem seichten Ufer, wo ja die Wellenbewegung bis zum Boden reicht, für deren Verbreitung vorteilhaft sein. Auch ist natürlich an direkte oder indirekte Verschleppung durch Wassertiere zu denken. Riellasporen verankern sehr leicht zwischen Algenfäden, besonders die Sporen der *R. helicophylla* mit ihren an den Spitzen verbreiteten Stacheln, lassen sich gern mit einem zufällig ins Präparat geratenen Algenfaden herausziehen. In einem Einzelfalle habe ich die Sporen von *R. Paulsenii* im Sporangium keimen gesehen, ich vermute aber, daß dies auch in der Natur zuweilen geschieht; man vergleiche unten die Bemerkungen über *R. helicophylla* pag. 442.

Die Widerstandsfähigkeit der Sporen gegen Austrocknung ist groß. Wie oben erwähnt, keimten die Sporen von *R. Paulsenii* etwa drei Jahre nach ihrer Einsammlung und Howe und Underwood erhielten eine Kultur von *R. affinis*, trotzdem die Sporen 5 $\frac{1}{2}$ Jahre im Herbar gelegen hatten. Ja, eine Austrocknung scheint die Keimfähigkeit zu beschleunigen; so keimten frisch geerntete Sporen von *R. Paulsenii* erst nach 3—4 Monaten, während erst getrocknete Sporen schon nach zwei Monaten keimten und die 5 $\frac{1}{2}$ Jahre getrockneten *R. affinis*-Sporen keimten nach wenigen Tagen.

Keimversuche. Substrate.

In meinen Kulturen, die stets bei gewöhnlicher Zimmertemperatur sich befanden, keimten Riellasporen nur bei guter Beleuchtung. Als Kulturboden habe ich verschiedenes versucht; die üppigste Kultur von *R. Paulsenii* ging aus dem Schlamm vom Fundort hervor; sehr feinpulverige, hellgraue Lössproben aus Asien waren aber auch gut. Jetzt benutze ich mehrmals gekochten Schlamm vom Ufer einiger Pfützen auf einer hiesigen Strandwiese und die ersten eben aufgeschossenen Keimlinge sehen kräftig aus, ihre Farbe ist fast dunkelgrün, während die Farbe der durch Algen und vielleicht durch starken Kalkgehalt des hiesigen Leitungswassers getöteten Stammkultur zuletzt eine helle gelblichgrüne war.

Zum Studium der allerersten Keimungsstadien benutzte ich Streifen von Fließpapier, die der Einfachheit halber in Reagensgläschen mit wenig Wasser eingeschlossen und an den Fenstersprossen aufgehängt wurden. Die Keimschläuche wuchsen hier parallel aufwärts, die Rhizoiden abwärts; das Papier sah dann aus, als wenn es mit kurzen parallelen, grünen Strichen versehen wäre, die in die Längsrichtung desselben verlaufen. Die Keimpflanzen werden jedoch hier ziemlich schnell abnorm, wohl hauptsächlich wegen Mangel an Nahrung; sie zeigen dann mehrere Vegetationspunkte, Lappenbildung u. dgl. und große Pflanzen habe ich hier ebensowenig wie Howe und Underwood, die Fließpapier in Petrischalen anwendeten, erhalten.

Zum Studium der ersten Stadien habe ich dagegen mit großem Vorteil feingeschlemmten Kaolin benutzt. Nach einigen Tagen bildet der Kaolin einen schönen, reinweißen Bodensatz, dessen Oberfläche recht fest ist, so daß das Wasser nach leichteren Bewegungen nicht getrübt wird. Sobald die jungen Keimpflanzen ergrünen, heben sie sich deutlich von der weißen Kaolinfläche ab. Hier habe ich Keimpflänzchen von über Zentimeterlänge erhalten; dieselben zeigten einen breiten Flügel, Stengel mit Blättern und jungen Anlagen von Geschlechtsorganen. Erwähnen will ich noch, daß die Oberfläche des Kaolins sich die ganze Zeit unversehrt hält, während die Oberfläche von Löss oder Schlamm durch Luftblasen vom Boden des Kulturgefäßes in lästiger Weise zerrissen wird, ein Übel, das sich wohl immerhin durch vollständige Sterilisierung beseitigen ließe.

In einer Kultur, die längere Zeit ungestört am Fenster gestanden hatte, waren die meisten der jungen Pflänzchen so orientiert, daß die Ebene durch ihre Flügel parallel dem einfallenden Licht

waren; ich habe dieses aber bis jetzt nicht an so zahlreichen Fällen gesehen, daß ich es als eine Regel aufstellen kann.

Die ersten Keimungsstadien.

Bei der Keimung der Sporen wird das Exosporium gesprengt und es bildet sich zunächst ein einfacher Keimschlauch. Die Länge

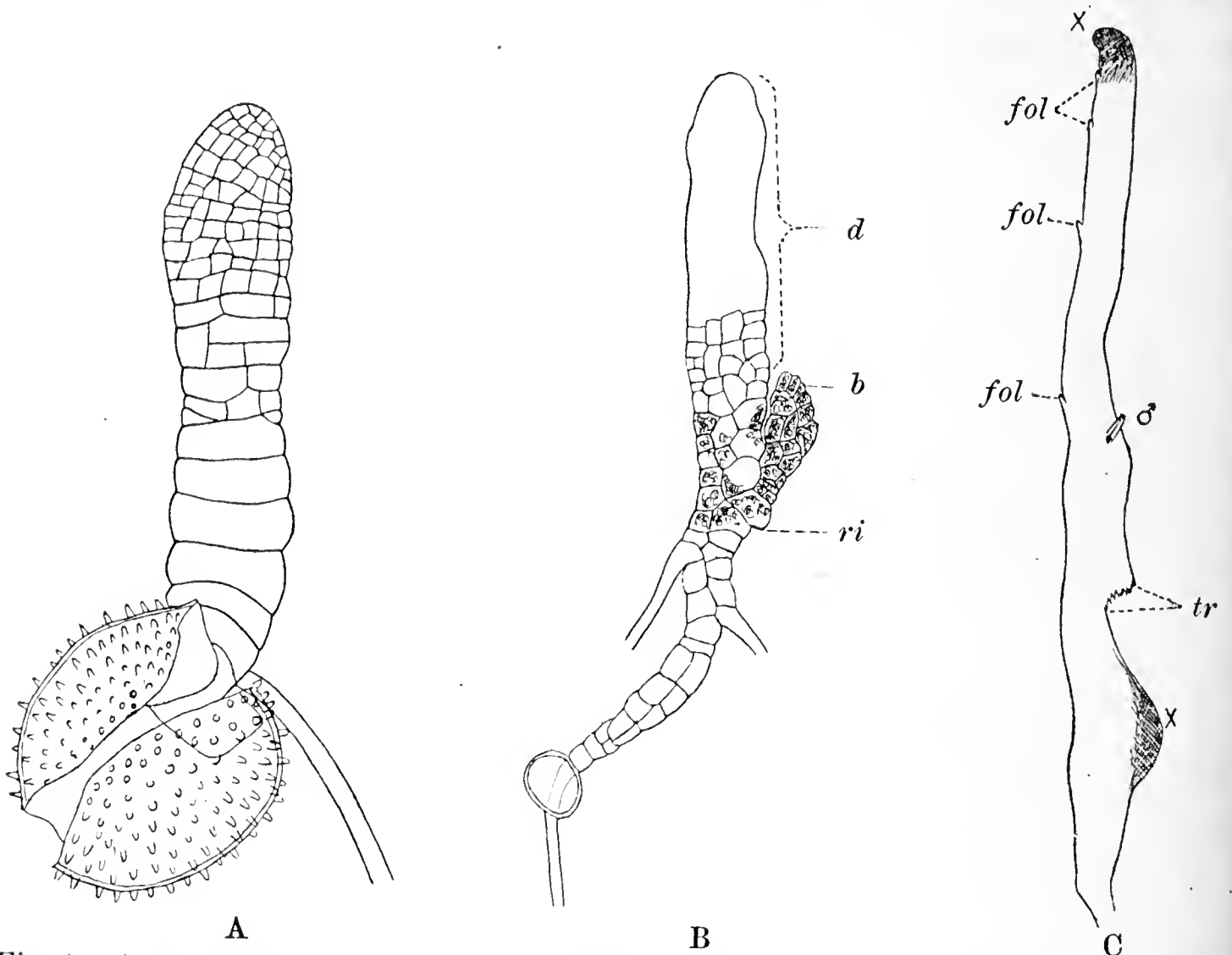


Fig. 1. A Keimpflänzchen von *R. Paulsenii* von einer Kultur auf Fließpapier. Die unteren großen Zellen des Keimschlauches waren mit Stärke gefüllt, von der untersten Querwand entspringt eine Rhizoide. In dem oberen Ende des Primordiallobus treten zahlreiche Quer- und Längsteilungen auf. Hier ist das Gewebe chlorophyllhaltig. (320/1.) — B Dito. Abnorme Entwicklung infolge von Nahrungsmangel. Die Zellen des oberen Teiles, *d*, leer und abgestorben. Bei *lb* ist ein chlorophyllhaltiger Adventivprothallium gebildet; *ri* eine Rhizoideninitialzelle. (55/1.) — C *R. Paulsenii*. Hungerpflanze vom Innern einer durch Algen stark beschädigten Kultur. Die ganze Pflanze ist einschichtig, ein Stengel fehlt also völlig. *fol* verkümmerte Blattanlage; ♂ ein normales Antheridium in seinem Sinus; *tr* eine Beschädigung, unterhalb welcher ein Adventivprothallium angelegt wurde. Nur bei X ist das Gewebe chlorophyllhaltig. (18/1.)

und Breite desselben ist im höchsten Grade von den Beleuchtungsverhältnissen abhängig. In voll beleuchteten Kulturen auf Fließpapier war er kurz und breit (Fig. 1A), auf der Kaolinoberfläche ähnlich

(Fig. 2 C) und je tiefer die Spore in den Kaolin hineingesät war, desto länger und schmaler war er (Fig. 2 A und B). Der Keimschlauch wird sofort durch Querswände geteilt, in voll beleuchteten Kulturen entstehen bald Längswände, in Kaolinkulturen erst an oder nahe der Oberfläche des Kaolins. Durch fortgesetzte Längs- und Querteilungen entsteht bald ein flacher einschichtiger Zellkörper, dessen Umriss je nach den Beleuchtungsverhältnissen etwas variiert, gewöhnlich ist er elliptisch-lanzettförmig, bei schwächerem Licht bandartig

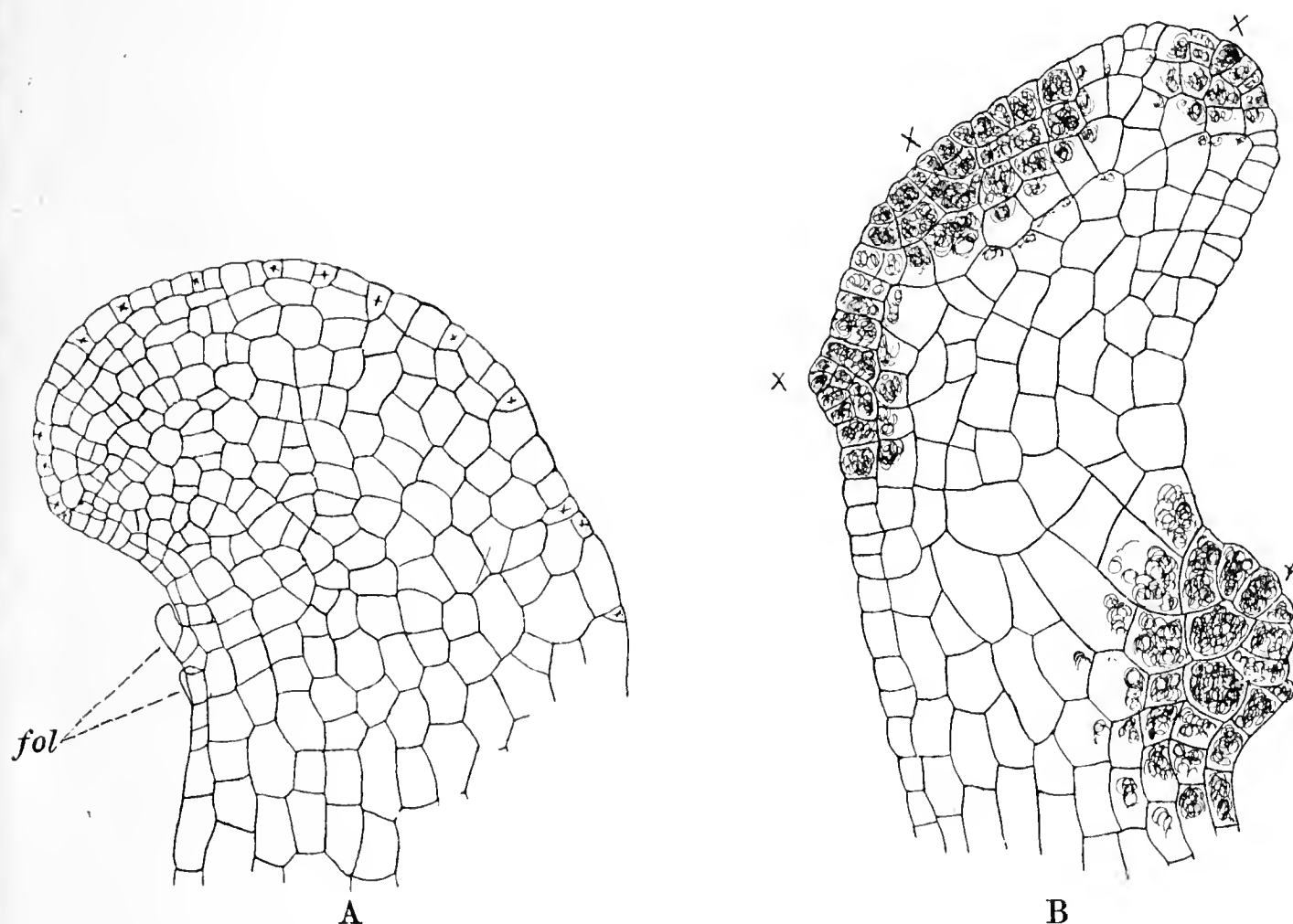


Fig. 2. A Der Gipfel der Pflanze C. Eine Scheitelzelle fehlt. *fol* Blätter; die mit X bezeichneten Zellen enthalten Ölkörper. (190/1.) — B Gipfel einer ähnlichen Pflanze, Zellinhalt angedeutet. Um die mit X bezeichneten Punkte ist das Gewebe teilungsfähig, und hier können Vegetationspunkte oder wohl eher Adventivsprosse entstehen. (130/1.)

verlängert. Eine Scheitelzelle habe ich nie an solchen Zellkörpern beobachtet. Anfangs ist die ganze Fläche meristematisch, zu einem gewissen Zeitpunkte vorwiegend die Spitze (Fig. 1A). Bald aber sind im ganzen oberen Teil des Zellkörpers alle Zellen ausgewachsen, und das Wachstum hört dann hier auf. Vollzieht sich die Entwicklung normal, so wird der Zellkörper bald unterhalb der Mitte breiter, indem hier, wie unten ausführlicher dargetan werden wird, der Vegetationspunkt der jungen Pflanze entsteht. Vor der Entstehung dieses Vegetationspunktes ist nur ein 12—20 Zellen breiter

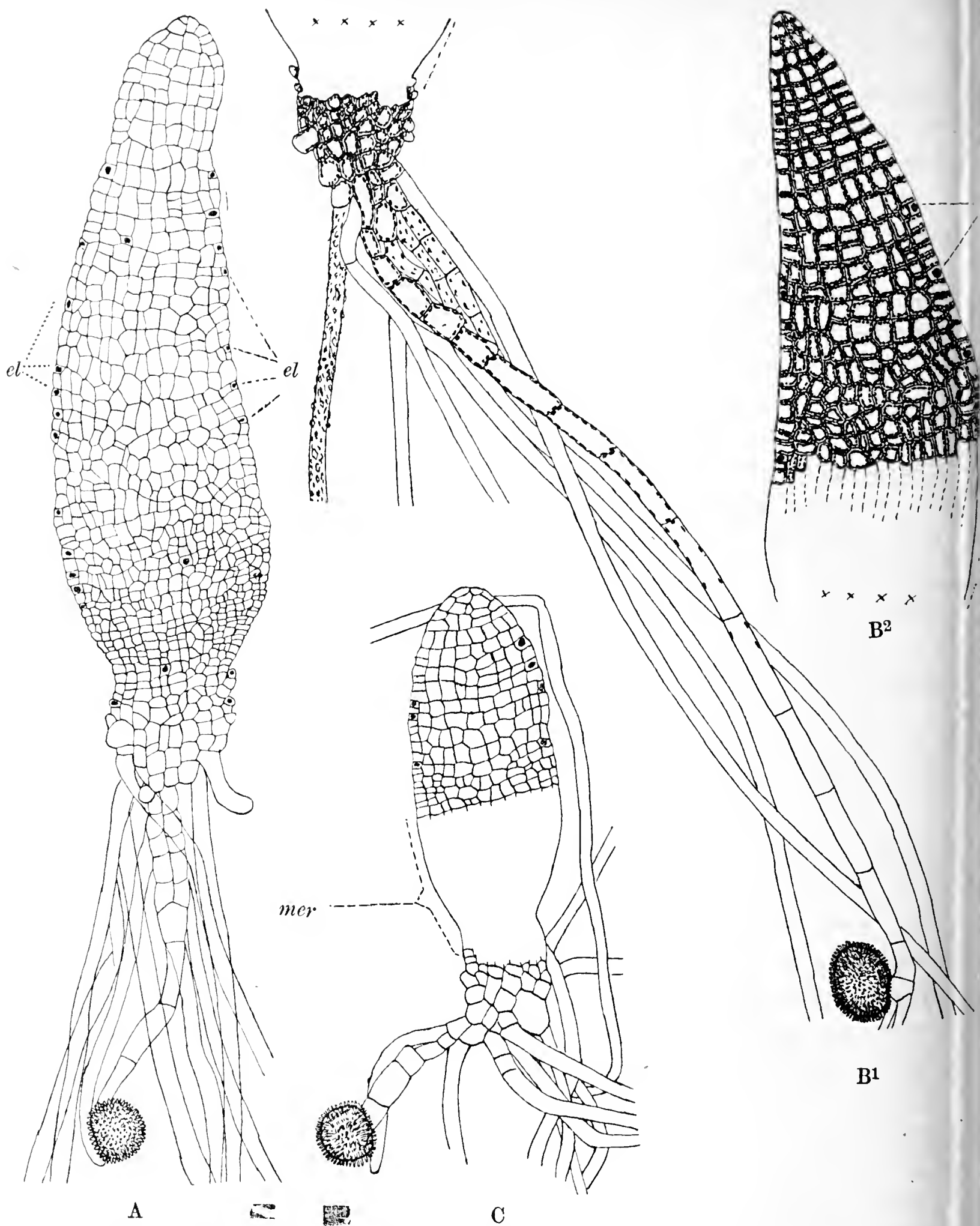


Fig. 3. *R. Paulsenii*. Keimpflänzchen von Kaolinkulturen unter einer Wasserschicht von 2 cm. (86/1.) A Die Spore keimte nahe unter der Oberfläche des Kaolins. Vom Gewebe im Niveau mit der Oberfläche entspringen die meisten Rhizoiden. Der obere Teil des Primordiallobus ausgewachsen, der untere meristematisch; *el* Elaiosphären. — B Chlorophyllgehalt angedeutet. Die Spore keimte in tiefer Lage. *mer* sehr kleinzelliges meristematisches Gewebe; *el* Elaiosphären. An der Rhizoiden links sind die anhaftenden Kaolinpartikeln angedeutet. Von den Rhizoiden sieht man hier nur $\frac{1}{10}$ ihrer vollen Länge. — C Die Spore keimte an der Oberfläche, der Keimschlauch wurde aber kurz darauf zufällig niedergelegt. Von der ersten Teilungswand hier keine Rhizoiden; *mer* keimzelliges Meristem, die schwarzen Punkte bezeichnen Ölkörper.

Streifen unten zwischen den Ansatzstellen der Rhizoiden und dem übrigen Zellkörper meristematisch und in lebhafter Teilung begriffen (Fig. 3 A, B, C).

Die erste Rhizoide entspringt in der Regel von der untersten, zuerst gebildeten Querwand des Keimschlauches. Die späteren entstehen am Basalteil des Zellkörpers, unterhalb der zuletzt erwähnten meristematischen Zone; oberhalb derselben entspringen keine. In Kaolinkulturen lag dieser Teil des Zellkörpers immer an der Oberfläche des Substrats (Fig. 3). Die Rhizoiden sind glatt, sehr lang, 5—10mal so lang als der Zellkörper. In den Kaolinkulturen war ihre Oberfläche mit einer dünnen, nicht abwaschbaren Schicht von Kaolinpartikeln besetzt.

Ähnliche junge Stadien von Sporenkeimpflänzchen wurden von Hofmeister bei *R. Reuteri* gesehen (Taf. IV Fig. 1 und 2); an seinen Figuren fehlen jedoch Rhizoiden. Von *R. americana* und *affinis* wurden sie von Howe und Underwood abgebildet (Fig. 29, 30, 31, 33, 36) und Solms sah sie bei *R. Parisii* (Fig. 1). Die Beschreibung der Form und des Verlaufs der Zellteilung ist im wesentlichen dieselbe bei allen Verfassern. Über die Form des Zellkörpers sprechen Howe und Underwood die Vermutung aus, daß sie von den Beleuchtungsverhältnissen abhängig ist.

In Kaolin- und Löfskulturen standen diese Zellkörper, die Primordialloben, wie sie im folgenden genannt werden sollen, stets senkrecht aufwärts.¹⁾

Über die weiteren Entwicklungsvorgänge gehen die Meinungen auseinander. Bevor ich über die Darstellung der verschiedenen Verfasser, sowie über die eigenen Beobachtungen berichte, werde ich die vegetative Vermehrung der Riellen und die hierbei hervorgegangenen jungen Pflanzen kurz beschreiben, da von einem gewissen Zeitpunkt an die Entwicklung der Pflänzchen bei allen Formen vollständig ähnlich verläuft.

Die vegetative Vermehrung.

Schon Hofmeister erwähnt „Adventivsprossungen“ bei *R. Reuteri* und zeichnet eine solche auf seiner Tafel Fig. 4. Goebel beschreibt und zeichnet einen adventiven Lappen bei *R. Parisii* (I pag. 105); er bemerkt, daß derselbe an einem verletzten Keimling

1) Solms nennt diesen Zellkörper das Protonema. Da aber, wie im folgenden gezeigt werden soll, ein der Form und Funktion nach vollständig ähnliches Gebilde bei den vegetativ entstandenen Keimpflänzchen sich findet, ziehe ich den Ausdruck Primordiallobus vor.

entstanden war. In den Fig. 34 und 35 von Howe und Underwood sehe ich die ersten Anlagen solcher sekundärer Loben; die betreffenden Keimpflänzchen sind etwas abnorm entwickelt. Solms sagt pag. 194, daß an den Keimlingen von *R. Parisii* normal zwei laterale Ohrenfortsätze entstehen, von denen der eine später zur neuen Pflanze wird. Nach seiner Fig. 2 scheinen mir diese Gebilde eher Anlagen von Adventivsprossen zu sein, da aber kein Zellinhalt gezeichnet ist, kann ich dies nicht mit Sicherheit behaupten.

Nach meinen eigenen Beobachtungen finden sich Adventivsprosse nie bei üppig vegetierenden Individuen von *R. Paulsenii*, auch fand ich keine an den Originalexemplaren von *R. helicophylla* oder an den üppig gewachsenen, rein vegetativen Originalexemplaren von *R. Parisii*. Dagegen waren sie sehr häufig in dem mir von Herrn Prof. Traub gesandten Material von *R. Cossoniana* und als ich die durch Algen und Nahrungsmangel fast ausgestorbene Stammkultur von *R. Paulsenii* aus dem Kulturgefäß nahm, waren sie auch hier reichlich vorhanden. Gewöhnlich waren es oval-elliptische Lappen, ungefähr wie die von Goebel l. c. abgebildeten; mitunter, besonders in den tieferen Schichten des Schlammes, waren sie länger, spatel- oder bandförmig. Nachdem ich auf die Bemerkung Goebels aufmerksam geworden war, habe ich in zahlreichen Fällen Beschädigungen oberhalb dieser Adventivsprosse gefunden, so daß es aussah, als wenn eine Unterbrechung des leitenden Gewebes des Stengels die Entwicklung der Adventivsprosse hervorrief. Direkte Versuche hierüber habe ich aber nicht. Gewöhnlich entspringen sie dem Stengel oder der Stengelkante der Pflänzchen, aber eine Regel ist das nicht. So zeigt das in Fig. 1 C abgebildete, überall einschichtige Hungerpflänzchen eine Sprossanlage unter einer Beschädigung an der Flügelkante. An schlecht ernährten und abnorm entwickelten Keimpflänzchen, z. B. aus Kulturen auf Fließpapier, treten sie ebenfalls häufig auf. Fig. 1 B stellt einen solchen Fall dar. Der Primordiallobus ist abgestorben und seine Zellen entleert, statt der normalen Entwicklung eines Vegetationspunktes hat sich zunächst ein Adventivsproß gebildet. Überhaupt sind verkümmerte und schlecht ernährte Pflanzen sehr geneigt, sekundäre Auswüchse zu bilden. Z. B. verweise ich auf die Fig. 2 B, wo wenigstens vier randständige Sprossanlagen zu sehen sind; das Gewebe zwischen denselben war vollständig abgestorben und inhaltsleer. Auch deute ich als solche Adventivsprossanlagen die Figuren folgender Verfasser: Hofmeister Taf. IV Fig. 4, hier hat ein Adventivsproß zwei neue adventive Sprossanlagen gebildet, die möglicherweise

zusammen zu einem Zwillingspflänzchen werden würden. Ferner dieselbe Tafel Fig. 7 b, die Figuren 34 und 35 bei Howe und Under-

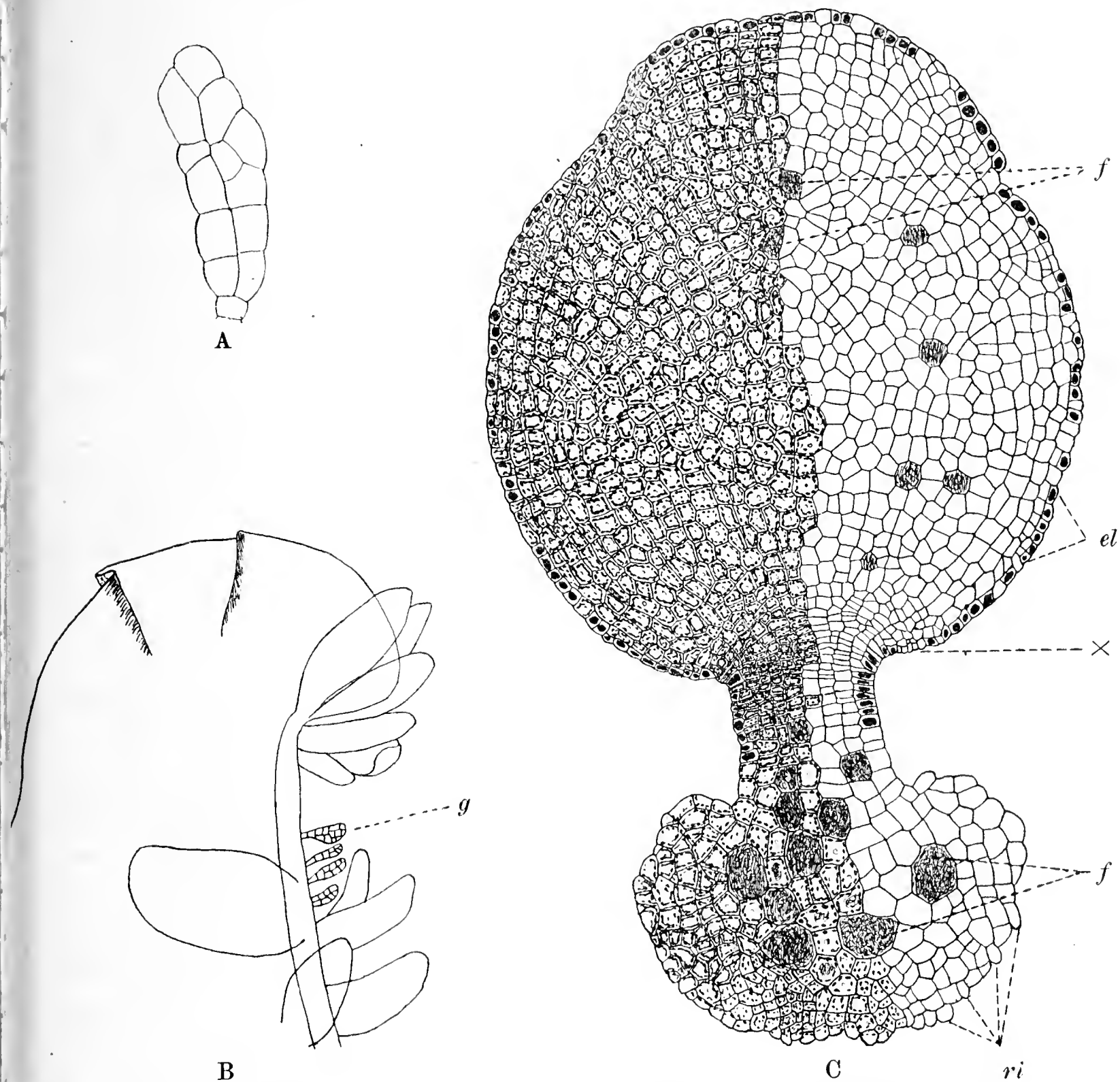


Fig. 4. *R. Paulsenii*. Brutkörper. A Junger Brutkörper von der Nähe des Vegetationspunktes einer kräftigen Pflanze. (135/1.) — B Gipfel einer solchen Pflanze, einige Blätter wurden entfernt, wodurch die Brutkörperanlagen *g* zum Vorschein kamen. (40/1.) — C Voll entwickelter flutender Brutkörper mit teilweise hineingezeichnetem Zellinhalt. In seinem Basalende (nach Howe und Underwood ursprünglich dem Gipfel) sind die Zellen ausgewachsen, im oberen Teil sind sie noch teilungsfähig und besonders in der Nähe des Isthmus, wo der Vegetationspunkt \times entstehen wird, meristematisch. *f* grosse, fetthaltige Zelle, *el* Ölkörper, *ri* Rhizoideninitiale. (135/1.)

wood und, wie schon erwähnt, die „Ohrenfortsätze“ an der Fig. 2 von Solms.

Brutkörper finden sich, wie oben gesagt wurde, an üppig vegetierenden ausgewachsenen Exemplaren von *R. Paulsenii*. Sie sitzen zahlreich am Stengel zwischen den Blättern, von denen sie sich dadurch leicht unterscheiden, daß sie während ihrer ganzen Entwicklung durch eine einzige Zelle am Stengel befestigt sind. Bei voll entwickelten Brutkörpern sitzt diese Trennungszelle nicht randständig, sondern flächenständig, was auch bei den von Howe und Underwood beschriebenen Brutkörpern von *R. americana* der Fall ist.

Die Entwicklung der Brutkörper schildern diese Verfasser pag. 219 ff. ungefähr folgendermaßen: Die Brutkörper entstehen an den Stengeln als Keulenhaare; die basalen Zellen bilden bald eine kleinzellige, meristematische, regelmäßig kreisförmige Zellfläche, die durch eine einzige flächenständige Zelle am Stengel befestigt ist. Allmählich wird das Gebilde in der Mitte eingeschnürt, spatel- oder geigenförmig, der distale Teil wird später teilweise mehrschichtig, ist großszellig, zeigt bald Rhizoideninitiale und wird zuletzt zur Basis der jungen Pflanze, während der ursprünglich proximale Teil einschichtig verbleibt und später aufwärts wächst. Der Isthmus kann durch nachträgliches Wachstum verlängert werden.

Mit dieser Darstellung stimmen die Verhältnisse bei *R. Paulsenii* soweit ich sie gesehen habe (siehe Fig. 3) überein, bis auf einen Punkt: hier werden die fertigen Brutkörper stets einschichtig überall oder nur an der Übergangsstelle zwischen dem Isthmus und der großszelligen Partie mitunter zweischichtig. Nach angefangener Keimung traten jedoch hier hin und wieder mehrere Zellschichten auf. Da mir die Stadien zwischen Fig. 3 A und 3 C fehlen und ich jetzt kein brauchbares Material besitze, kann ich die interessante „Umkehrung“ zur Zeit nicht bestätigen, andererseits habe ich aber auch keine Beobachtungen, die dagegen sprechen.

Von dem Aussehen eines fertigen Brutkörpers der *R. Paulsenii* erhält man bei der Betrachtung der Fig. 3 C eine Vorstellung; hier ist der Zellinhalt zum Teil angedeutet. Er sieht ungefähr wie der von *R. americana* aus, nur ist der Isthmus hier etwas länger, vielleicht war aber der in der Fig. 16 bei Howe und Underwood abgebildete Brutkörper nicht ganz erwachsen. Wie alle jungen Gewebe jener Riellaart waren auch die Brutkörper mit sehr zahlreichen Elaiosphären versehen, besonders am Rande des meristematischen obersten Teils; außerdem finden sich aber hier, und zwar in beiden Hälften, einige große, mit Fett gefüllte Zellen (*f* in der Figur). Rhizoiden sind

nicht vorhanden, wohl aber zahlreiche Rhizoideninitiale im unteren Teile.

Sehr eigentümlich und für das Verständnis der biologischen Bedeutung der Brutkörper von *R. Paulsenii* höchst instruktiv ist der Umstand, daß sie nach der Lostrennung zur Oberfläche des Wassers steigen und dort fluten, während sonst losge-

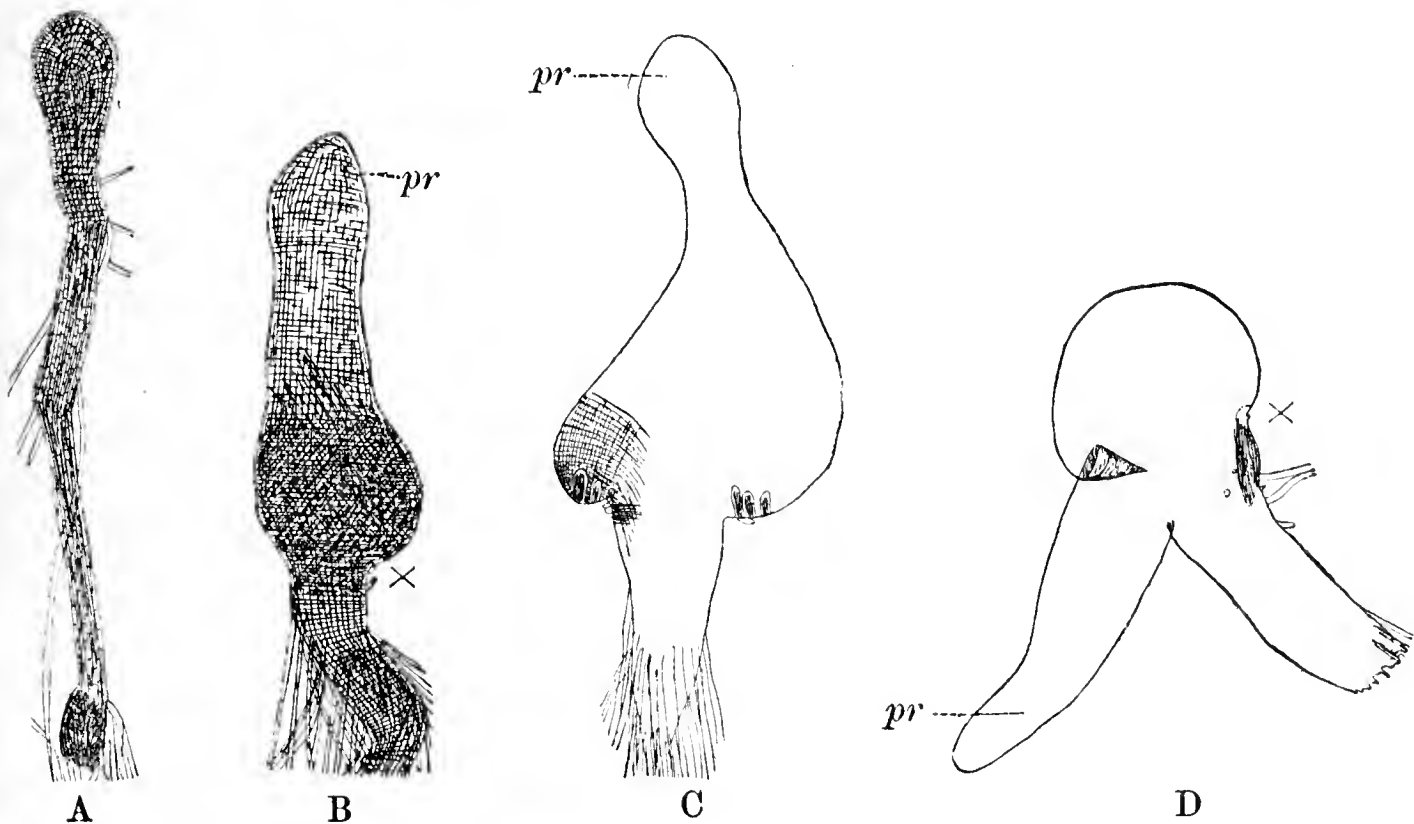


Fig. 5. Junge Pflänzchen; nach ihrer Form konnten sie sowohl aus Sporen als aus Brutkörpern oder Adventivsprossen entstanden sein. — A *R. Cossoniana*. Brutkörper? Ein bandförmiges hyalines Gewebe wächst durch die Tonschicht aufwärts und wird an deren Oberfläche chlorophyllhaltig. (9/1.) — B Dito. Ein späteres Stadium. Im oberen Teil des Primordiallobus hat das Wachstum aufgehört, in der unteren Partie ist das Gewebe meristematisch. Bei X ist ein Vegetationspunkt gebildet und die ersten Blattanlagen treten hervor. (Fig. 7 B zeigt den Vegetationspunkt dieser Pflanze stärker vergrößert.) (12/1.) — C *R. Paulsenii*. Männliches Doppelpflänzchen. Etwas späteres Stadium. Beide Vegetationspunkte haben Blatt- und Antheridienanlagen gebildet. (14/1.) — D Dito. Noch älteres Stadium. Nur ein Vegetationspunkt entstand; derselbe hat den Primordiallobus, dessen Zellen jetzt abgestorben sind, zur Seite gedrängt. Die Stengelbildung hat angefangen, ebenfalls das Wachstum des Dorsalflügels, der chlorophyllreich ist. (Fig. 7 A zeigt den Vegetationspunkt dieser Pflanze stärker vergrößert.) (9/1.) — In allen Figuren bezeichnet *pr* den Gipfel des Primordiallobus.

trennte Teile von Riellen zu Boden sinken. Wie lange sie sich hier flutend halten können, vermag ich nicht zu sagen, wahrscheinlich aber dauert es bis der Fettgehalt der großen Zellen unter dem nachträglichen Wachstum verbraucht ist, denn bei keimenden Brutkörpern fand ich diese Zellen gewöhnlich völlig entleert. Werden die Brutkörper zufällig oder willkürlich in tiefere Schlamm- oder Kaolin-

schichten gebracht, so verlängert sich der Isthmus bandartig, bis der obere Teil, der Primordiallobus, an die Oberfläche gelangt ist (vgl. Fig. 5, besonders A, B, D und E).

Wahrscheinlich kommen Brutkörper ähnlicher Beschaffenheit auch bei anderen Arten vor. Meine Fig. 5 A zeigt, wie ich glaube, einen Brutkörper von *R. Cossoniana*. Die Figuren 1 und 2 auf der Tafel von Trabut II stellen unzweifelhaft solche Brutkörper dar, worauf schon Howe und Underwood hingedeutet haben.¹⁾ Dieselben Verfasser vermuten, daß die Fig. 1 auf Goebels Taf. II einen Brutkörper von *R. Battandieri* darstellt.²⁾ Auf seiner Tafel zeichnet Hofmeister in der Fig. 3 einen Adventivsproß, der aus einem „abgefallenen Blatte“ sich entwickelt hatte; vielleicht ist hier auch von einem Brutkörper die Rede, derselbe würde dann bei *R. Reuteri* etwas anders aussehen.

Die weiteren Entwicklungsvorgänge.

Bevor ich meine eigenen Beobachtungen über den weiteren Verlauf der Entwicklung mitteile, möchte ich hier die Darstellungen früherer Autoren kurz wiedergeben. Hofmeister sagt pag. 92: „Schon zeitig eilen die Zellen der einen Seite des Vorderrandes in Vermehrung und Ausdehnung denen der anderen beträchtlich voraus, so daß der Vegetationspunkt der jungen Riella seitlich abgelenkt wird.“ Goebel schreibt pag. 105: „Der Vegetationspunkt liegt hier nämlich interkalar. Schon in dem jungen Adventivsproß, der in Fig. 21 abgebildet ist, ist eine Gliederung in zwei Teile angedeutet. Der obere breitere Teil der Fläche stellt die Anlage des Flügels dar, der untere gibt später der oder den Rippen den Ursprung; zwischen beiden liegt der Vegetationspunkt resp. die Vegetationspunkte. Wir haben uns hier den Vorgang offenbar so vorzustellen, daß ursprünglich die ganze Zellfläche meristematisch ist, dann aber nur der unterhalb der Verbreiterung liegende Teil embryonalen, d. h. Vegetationspunktcharakter behält und zwar nur auf der einen oder auf beiden Seiten.“ Und weiter pag. 107: „Riella weicht also von den übrigen Lebermoosen noch mehr ab, als nach Leitgeb's Ansicht der Fall wäre, vor allem durch den Besitz eines interkalaren Vegetationspunktes, von dem man wird allerdings annehmen dürfen,

1) Trabut bezeichnet Rev. Bryol. 1887 pag. 12 die betreffenden Gebilde als „Protonema et debut de la fronde“.

2) Goebel sagt pag. 105, daß das betreffende Pflänzchen einem „Zellkörper“ entsprang.

daß er seine Lage einer durch die „Flügelbildung“ eintretenden frühzeitigen Verschiebung verdankt. Die Hauptdifferenz gegenüber den anderen Lebermoosen aber besteht darin, daß die Entwicklung des Thallus hier von vorneherein nicht in der Horizontal-, sondern in der Vertikalebene erfolgt“ etc. Howe und Underwood haben keine eigenen Beobachtungen „but have grounds for believing that the subsequent history is essentially as described by Goebel“ (pag. 223). Demgegenüber protestiert Solms, welcher die Goebel'sche Anschauung als irrig ansieht und ihre Weiterverbreitung verhüten will. Er teilt seine Beobachtungen mit, welche zeigen sollen, „daß Leitgeb an allen Punkten im Recht ist“. Pag. 195 schreibt Solms: „Bei *Riella Parisii* bleibt freilich . . . einer dieser Ohrenfortsätze regelmäßig in der Entwicklung zurück und hört bald zu wachsen auf, so daß nur ein Pflänzchen einseitig aus der Keimscheibe [Primordiallobus bei mir], diese zur Seite drängend, hervorsproßt (vgl. Fig. 3). Diese Keimscheibe entspricht dem Protonema unseres Lebermooses. Ihre aufrechte Stellung ist eine große Ausnahme in der Klasse. Da nun an ihr der Sproß seitlich entsteht, so kommt er in ursprünglich horizontale, nicht wie Goebel meint, in vertikale Lage und wendet eine Kante gegen oben, die andere gegen unten. Seine spätere Aufrichtung ist eine sekundäre Erscheinung. Aus der Oberkante geht später der rein dorsale Flügel (vgl. Fig. 3 fl), aus der Unterkante der blättertragende Stamm (die Rippe) hervor. Eine Scheitelzelle fehlt zunächst, und zwar auch dann noch, wenn die ersten rudimentären Blattpapillen an der Unterkante hervortreten.“

„[An der organischen Spitze des Gebildes] wird denn auch bald in randständiger Lage die Scheitelzelle herausgeschnitten, die, von Keilgestalt, zwei Segmentreihen, eine untere . . . und eine obere, den Flügel weiter bauende, produziert.“ — „Von einem interkalaren Vegetationspunkt kann demnach zu keiner Zeit die Rede sein.“

Nach meinen Beobachtungen vollzieht sich die spätere Entwicklung vollständig auf dieselbe Weise, gleichgiltig ob wir mit jungen Pflanzen aus Sporen, Adventivsprossen oder Brutkörpern zu tun haben. In allen Fällen entsteht zuerst ein Primordiallobus, dessen Form in allen drei Fällen ungefähr die gleiche ist. Überall hört das Wachstum in dem oberen Teil des Primordiallobus bald auf, während in dem unteren Teil, gerade über das schmalere Basalende, eine meristematische Zone sich entwickelt. Unten am einen Rande oder an beiden Rändern dieser Zone entstehen ein bis zwei Vegetationspunkte. Durch die Wirksamkeit des Vege-

tationspunktes wird erstens der ganze Primordiallobus zur Seite geschoben, zweitens entwickelt sich, und zwar als Neubildung, einerseits der Stengel mit den Blättern, andererseits der Dorsalflügel mit den Geschlechtsorganen. Hierbei ist jedoch zu beachten, daß der Dorsalflügel immer gegen den Primordiallobus gekehrt ist und zunächst mit ihm in Ver-

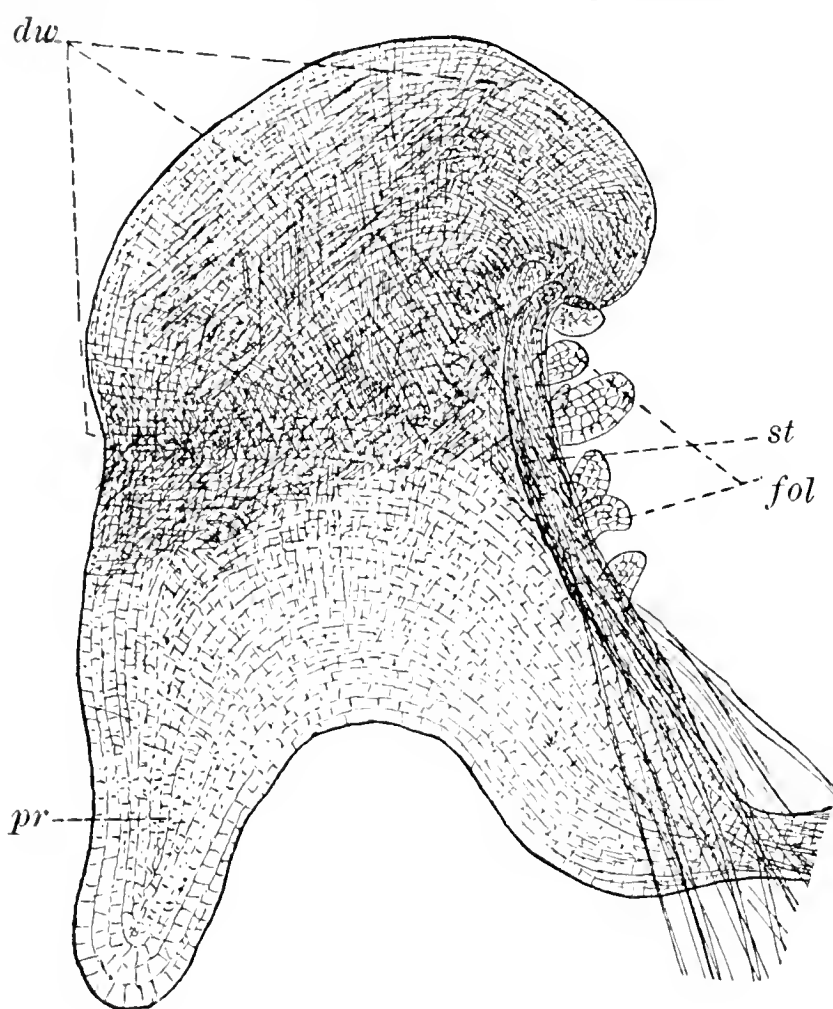


Fig. 6. *R. Paulsenii*. Normaler Sporenkeimling aus einer Kaolinkultur. Das Gewebe mit den Hauptzügen der Teilungswände schematisiert. Die Spore keimte in tiefer Lage, ein bandartiger Zellkörper wuchs durch die Kaolinschicht hinauf und bildete einen ziemlich langen Primordiallobus. An dessen Basis entstand ein Vegetationspunkt. Derselbe hat einen Stengel *st* mit Blättern *fol* und eine Flügelanlage *dw* gebildet und den Primordiallobus zur Seite gedrängt. Die Zellen des Primordiallobus sind hyalin und völlig entleert, die des Flügels chlorophyllreich. (24/1.)

neten Falte, wo er in das Gewebe des Primordiallobus übergeht. Den Vegetationspunkt dieses Pflänzchens stellt die Fig. 7 A dar. Ein etwas späteres Stadium zeigt die Fig. 6. Die ersten Blätter sind erschienen, der Stengel hat eine beträchtliche Länge erreicht und entsendet Rhizoiden. Das Zellgewebe wurde schematisiert, im Pri-

bindung steht, so daßs Primordiallobus und Dorsalflügel in derselben Ebene liegen. Dadurch erklärt sich, daßs Goebel, welcher weitere Stadien nicht zur Verfügung hatte, den Primordiallobus fälschlich für eine Flügelanlage ansehen konnte.

Die Richtigkeit dieser Darstellung geht schon zur Genüge aus meinen Figuren hervor; man braucht nur die Figuren folgender Serie zu vergleichen: Figg. 3 A und 4 C, Figg. 5 (besonders A, B, D) und 6. In dem durch die Fig. 5 B illustrierten Fall ist der Vegetationspunkt schon fertig (eine stärkere Vergrößerung desselben zeigt Fig. 7 B). In Fig. 5 D ist der Primordiallobus ganz zur Seite gedrängt, ein mehrschichtiger Stengel ist angelegt und der neugebildete Flügel reicht vom Vegetationspunkt bis zur gezeichneten Falte, wo er in das Gewebe des Primordiallobus übergeht.

mordiallobus sind die Zellen schon gänzlich abgestorben und ihres Inhaltes entleert. Die Grenze dieses Gewebes gegen das noch junge,

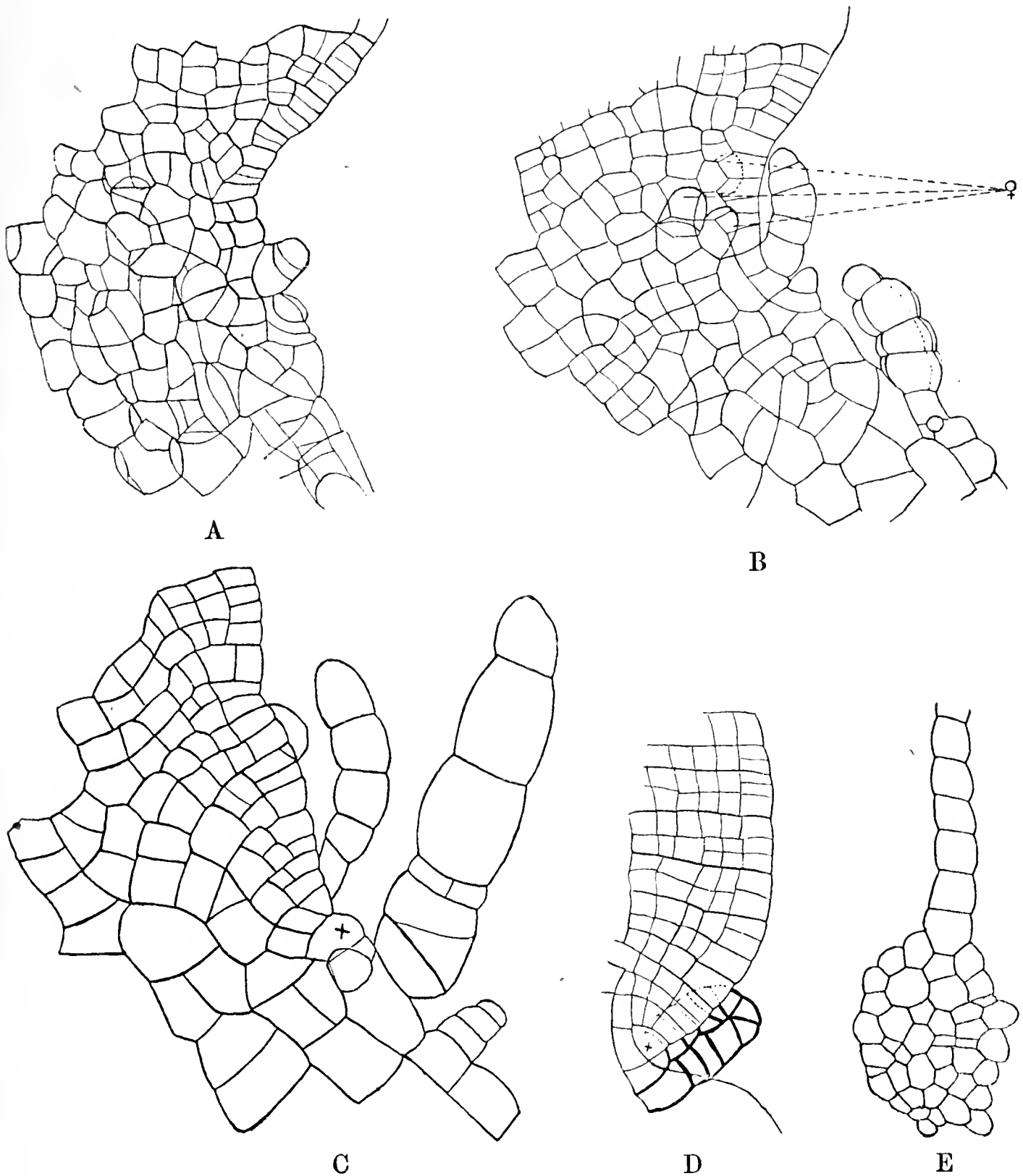


Fig. 7. A *R. Paulsenii*. Vegetationspunkt der jungen Pflanze in Fig. 5 D. Scheitelzelle fehlt, Blattanlagen sind vorhanden. Am Rande des Dorsalflügels zahlreiche Tangentialteilungen. (210/1.) — B *R. Cossoniana*. Vegetationspunkt der jungen Pflanze Fig. 5 B. Wie vorige, hier außerdem drei junge Archegonienanlagen. (♀) (210/1.) — C Vegetationspunkt einer ausgewachsenen Pflanze von *R. Paulsenii*. × Scheitelzelle. Blatt- und Brutkörperanlagen sind vorhanden. (275/1.) — D Dito. Die Flügelsegmente deutlich; Tangentialteilungen treten zahlreich auf. Außer dem erst gebildeten waren keine Stengelsegmente zu erkennen. Der Deutlichkeit wegen wurden die Zellwände des überliegenden Teiles des jungen Blattes punktiert, die anderen stärker aufgezo-gen. (180/1.) — E Querschnitt von Stengel und Innenrand des Dorsalflügels von *R. Paulsenii*. (80/1.)

neulich teilungsfähige und chlorophyllreiche Gewebe des Dorsalflügels wird dadurch recht scharf.

Für diese Darstellung sprechen ferner die Figuren Trabuts von *Riella Battandieri* I tab. 1 fig. 2 und 3. Trabut bezeichnet in seiner Figurenerklärung die junge Flügelanlage als „premier lobe“, den Primordiallobus als „éperon“ und er findet diesen Sporn für diese Art so charakteristisch, daß sie in der Diagnose („ala basi calcarata“) aufgenommen wurde. Auch die Fig. 32 von Howe und Underwood zeigt unzweifelhaft ein frühes Stadium dieses Vorganges. Und das von Solms in der Fig. 3 gegebene Stadium ist, so viel man aus demselben sehen kann, mit dem meinigen (Fig. 5) vollkommen identisch. Die Behauptung Solms, daß die junge Pflanze ursprünglich horizontal orientiert ist, so daß die eine Kante (wohl die Flügelkante) aufwärts, die andere abwärts kehrt, stimmt dagegen keineswegs mit meinen Beobachtungen überein, ist übrigens auch gar nicht aus der Figur Solms ersichtlich. Bei den von mir untersuchten Arten waren die jungen Pflanzen von Anfang an horizontal, wie es Goebel schon für *R. Battandieri* festgestellt hatte; möglicherweise liegt aber die Sache bei *R. Parisii* anders, da diese Art, wie es scheint, in dorsiventraler Lage fluten kann (vgl. auch den Schluß dieser Arbeit).¹⁾

In weit selteneren Fällen bildet sich ein Vegetationspunkt auf jeder Seite des Primordiallobus. Es entsteht dann ein Doppelpflänzchen; Fig. 5 C stellt einen solchen Fall dar. Anfangs liegt auch hier die Ebene des Primordiallobus in der Verlängerung der Flügel-ebenen der jungen Pflanzen, verbindet also dieselben; zuletzt aber wird er von beiden Seiten verschoben und liegt natürlich nun mit seiner Fläche dem Boden an.

Ähnliche Doppelpflanzen sind auch von anderen Verfassern gesehen worden. Hofmeisters Pflanze Fig. 4 konnte möglicherweise dazu werden. Dagegen hat die von Hofmeister und von Leitgeb pag. 87 studierte gabelige Verzweigung gewisser Arten mit dieser Sache nichts zu tun. Goebel bildet ein typisches Doppelpflänzchen von *R. Battan-*

1) Wenn in der Stammkultur von *R. Paulsenii* beim Aufnehmen von Untersuchungsmaterial zufällig losgerissene Pflanzen liegen blieben, so richtete sich der Flügel bald aufwärts; der neue Zuwachs entwickelte sich dagegen wieder in vertikaler Richtung und bildete somit mit dem liegenden älteren Sproßsteil einen Winkel von 90°. Hatte das alte Sproßstück nur eine schräge Stellung erhalten, wurde der Winkel natürlich entsprechend größer.

dieri (?) auf Tab. II Fig. 3 ab. Der Primordiallobus ist hier zwischen den beiden Dorsalflügeln deutlich sichtbar. Goebel, der ja, wie gesagt, den Primordiallobus als die erste Flügelanlage auffasste, betrachtet ihn in Einklang damit hier als die verbindende Flügelkante.

Das Hauptergebnis dieser Beobachtungen ist also, daß bei der Entwicklung aller bis jetzt auf diesen Punkt untersuchten *Riellen* der Vegetationspunkt ausnahmslos randständig zwischen der Spitze und Basis des Primordiallobus entsteht, also interkalar, wie es Goebel schon früher gezeigt hatte, und die von Solms mitgeteilte Figur und deren Erläuterung scheint mir eher für diese als für seine Auffassung zu sprechen. Der Primordiallobus stellt dabei sein Wachstum frühzeitig ein und wird zur Seite verdrängt, Stengel und Flügel entstehen beide als Neubildungen durch die Wirksamkeit des Vegetationspunktes. Wenigstens bei den aufrecht wachsenden Arten sind Stengel und Dorsalflügel von Anfang an vertikal gestellt.

Die Organisation des Vegetationspunktes

ist ebenso umstritten, namentlich inwiefern sich hier eine Scheitelzelle findet oder nicht. Hofmeister erwähnt keine, Leitgeb dagegen, der indes nur Herbar- und Alkoholmaterial von ausgewachsenen Pflanzen zur Verfügung hatte, beschreibt (pag. 78) und zeichnet eine zweiseitige keilförmige Scheitelzelle, die sich am Rande des Helmkaumes, oberhalb der Berührungsstelle zwischen dem Flügel und dem Stengel finden soll. Aus den oberen Segmenten der Scheitelzelle entstehen nach diesem Verfasser der Flügel und wahrscheinlich auch die Geschlechtsorgane, sowie „trichomartige Gebilde“, während die untere den Zuwachs des Stengels mit den Blättern besorgt. Leitgeb wirft — wie wir später sehen werden, mit Unrecht — Hofmeister vor, daß seine Figuren eigentlich nichts sagen, weil an ihnen eine Scheitelzelle nicht sichtbar ist. Er will nur die Fig. 10 von Hofmeister anerkennen. Zellen, wie die hier abgebildeten, die einigermaßen an eine zweiseitige Scheitelzelle erinnern, kommen aber sehr häufig in jungen meristematischen Zellflächen vor, vgl. z. B. Fig. 1 D und E, sowie Fig. 23 bei Goebel, wo drei Stück sichtbar sind. Goebels Fig. 23 und 24 zeigen keine Scheitelzellen. Dagegen sagt Solms, nachdem er zugestanden hat, daß die Primordialloben nach

seinen wie nach allen früheren Beobachtungen ohne Scheitelzellen sich entwickelten, daß eine keilförmige Scheitelzelle an den jungen Riellapflanzen anfangs fehlt, später aber ausgeschnitten wird. Seine Fig. 4 zeigt eine solche; sie liegt zwar nicht dort, wo Leitgeb sie beschrieben hatte, sondern genau am Übergang zwischen Flügel und Stengel.

In allen von mir untersuchten Fällen — und ich habe junge Pflänzchen, von Sporen, Brutkörpern oder Adventivsprossen entstanden, zu Dutzenden auf diesen Punkt untersucht — vollzieht sich das erste Wachstum bis zur Bildung eines deutlichen, mehrschichtigen Stengels mit großen Blättern und Flügeln sowie Geschlechtsorganen, ohne daß dabei eine Scheitelzelle beteiligt ist. Selbst so weit fortgeschrittene Stadien wie Fig. 5 D und 6 entbehren völlig einer Scheitelzelle, was auch die Figuren 7 A und B, die mit dem betreffenden von Goebel völlig übereinstimmen, deutlich beweisen. Die Stengelspitze ist hier noch nicht so stark durch Blatt, Brutkörper und Geschlechtsorgananlagen verdeckt, daß sie nicht durch eine verhältnismäßig einfache Präparation frei würde.

Anders verhält sich die Sache bei den ausgewachsenen, üppig vegetierenden Pflanzen. Hier wird diese Untersuchung durch die ungemein gedrängt stehenden jungen Blatt- und Trichomanlagen, bis auf der Größe einer Zelle herab, ungemein erschwert. Daß eine Scheitelzelle sich nicht oberhalb der Verbindungsstelle zwischen Stengel und Flügel findet, wie Leitgeb es haben wollte, ist leicht zu konstatieren. Immerhin erschien mir ihre Gegenwart a priori an dieser Stelle wahrscheinlich, indem an jüngsten Gewebeschichten des Flügels die Ursegmente einer Scheitelzelle sich in dem radial verlaufenden Hauptteilungswänden erblicken ließen. Indes darf hier nicht verschwiegen werden, daß auch in den allerjüngsten Stadien der Pflänzchen die Teilungswände ebenso deutlich radial verlaufen, und ferner, daß die Segmente in den ersten Stengelanlagen nie deutlich sind, und dies ist auch in der Fig. 4 von Solms der Fall.

Als ich im Winter 1901/02 diese Verhältnisse studierte, untersuchte ich mehrere ausgewachsene Pflanzen von *R. Paulsenii* und *R. Cossoniana*, ohne Scheitelzellen zu finden. Nur in zwei Fällen erhielt ich Präparate, wo man nötigenfalls eine Scheitelzelle sehen konnte; den besten derselben zeigt die Fig. 6 E. Nachdem die erneuerte Angabe durch Solms erschienen war, habe ich wieder die Sache an Alkoholmaterial untersucht und neben vielen vergeblichen einen positiven Fall, siehe Fig. 6 D, gefunden. In der letzten Figur

wurde das Stengelgewebe durch die Präparation (Aufhellung in Chloralhydrat, Färbung mit Chlorzinkjod, Entfernung der jüngsten Blattanlagen mittels sehr fein ausgezogenen, biegsamen Glasstäbchen, die unter dem Deckglase bei relativ starken Vergrößerungen sich noch anwenden ließen) so lädiert, daß es nicht wohl objektiv gezeichnet werden konnte, eine deutliche Orientierung der Segmente, außer den gezeichneten ersten, war aber ebensowenig hier zu sehen, als in der Figur von Solms.

Interessant in dieser Beziehung ist das Verhalten der etiolierten Sprosse und der Hungerpflanzen, wie sie sich in der Stammkultur von *R. Paulsenii* zuletzt sehr zahlreich fanden. Als einen besonders extremen Fall habe ich in der Fig. 1 C eine Pflanze abgebildet, die in ihrer ganzen Länge einschichtig war. Der Stengel war nur durch etwas mehr gestreckte Zellen angedeutet; Blätter waren zwar zu sehen, sie waren aber verkümmert, gewöhnlich stellten sie Fäden von wenigen Zellen dar. Im Dorsalflügel, der oben den charakteristischen Helmkeim noch zeigte, saß ein normales Antheridium. Die Spitze dieser Pflanze zeigt Fig. 2 A stärker vergrößert. Hier war jede Präparation überflüssig, alle Zellen lagen unmittelbar der Beobachtung zugänglich, aber eine Scheitelzelle fehlte völlig. Dies war auch der Fall, wo die übrigens alten und z. B. reife Sporangien tragenden Hungerpflanzen lange nicht so reduziert aussahen.

Beiden Riellen fehlt also eine Scheitelzelle normal bis zu recht fortgeschrittenen Entwicklungsstadien, sie fehlt auch bei etiolierten oder anderweitig etwas verkümmerten Individuen, selbst wenn diese Geschlechtsorgane tragen. Bei kräftig vegetierenden erwachsenen Arten läßt sich zuweilen, am häufigsten wohl an den größeren Arten, an der Übergangsstelle zwischen Stengel und Flügel und nur dort eine keilförmige Scheitelzelle nachweisen, die Segmente aufwärts zum Flügel, abwärts zum Stengel abgibt; nur die ersteren sind längere Zeit deutlich zu erkennen.

Der Umstand, daß eine Scheitelzelle während der ganzen Entwicklung eines fortpflanzungsfähigen Lebermooses fehlen kann, scheint mir in phylogenetischer Beziehung als ein Merkmal des primitiven Charakters dieser Gattung aufgefaßt werden zu können.

Der Stengel der von mir untersuchten Riellen besteht aus ziemlich langgestreckten Zellen, deren Querwände senkrecht zur Längsrichtung stehen. Sie sind gewöhnlich chlorophyllarm oder hyalin, mit Stärke vollgepfropft, und der Stengel scheint hauptsächlich als Leitungs- und Speicherungsorgan zu dienen. Einen Stengelquerschnitt zeigt Fig. 7 E. Rhizoiden entspringen dem Stengel fast bis zum Vegetationspunkt. Eine Torsion nebst Wendeltreppenanordnung des Flügels war hier gar nicht vorhanden; bei kräftig vegetierenden Individuen

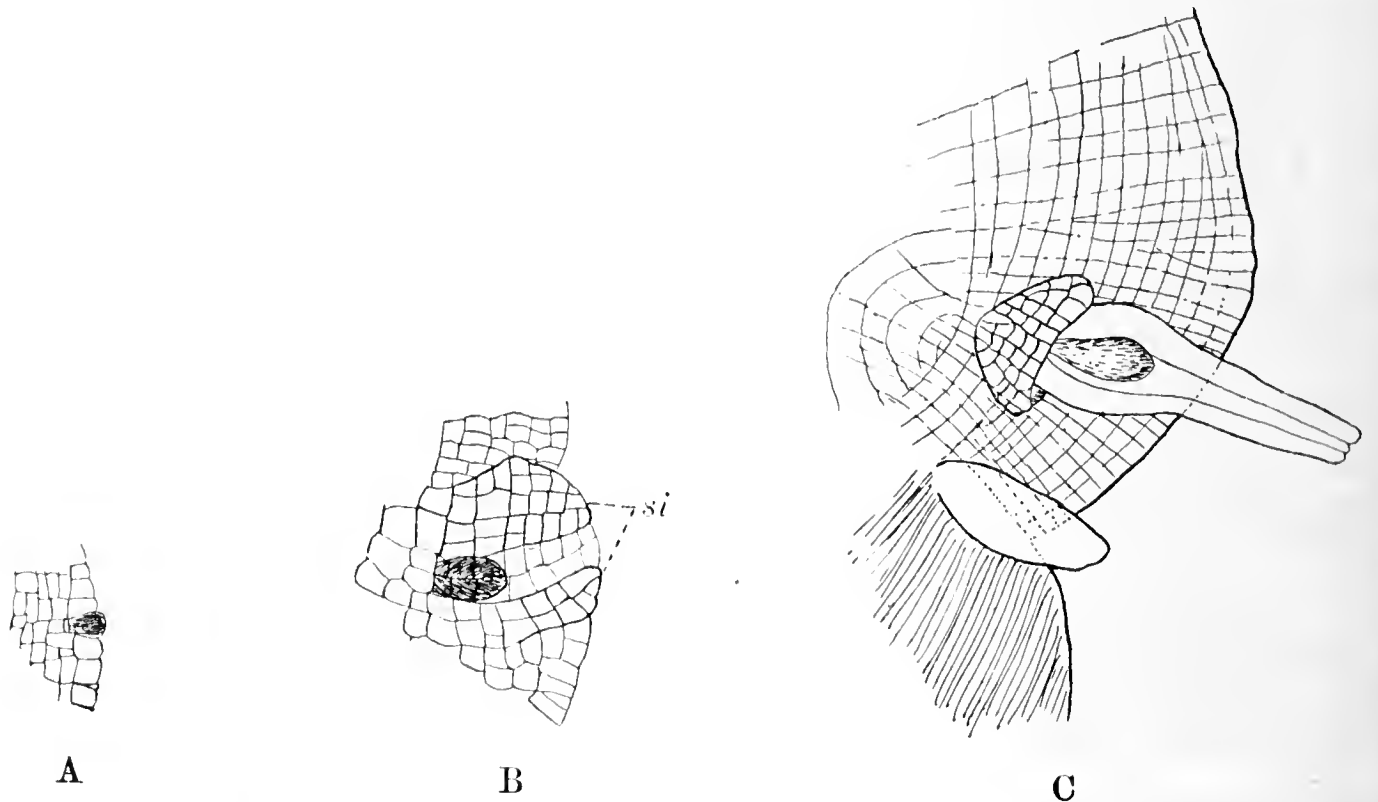


Fig. 8. *R. Paulsenii*. A Junges Antheridium am Rande des Dorsalflügels, nahe dem Vegetationspunkt. (135/1.) — B Älteres Stadium, wenige Zellreihen von dem früheren entfernt. Das Antheridium ist schon tief hineingesenkt in einen mehrschichtigen Sinus *si*, der ihn von allen Seiten umgibt und hier im optischen Querschnitt gezeichnet ist. (135/1.) — C Junges Archegonium mit Anlage des Involukrums an der Basis. Gewebe des Flügels schematisiert, das des Stengels schraffiert. Aus dem Platze des Archegoniums geht hervor, daß derselbe den Flügelsegmenten entstammt. Nahe dem Vegetationspunkt wahrscheinlich noch eine Archegonienanlage, ihr Gewebe ist nicht gezeichnet (es wurde durch die Präparation teilweise zerstört: vgl. Fig. 6 B). (125/1.)

ist der Flügel unregelmäßig wellig, und zwar um so stärker, je schneller das Wachstum geschieht. (Siehe die Habitusfiguren und das Bild der Stammkultur von *R. Paulsenii* in Botanisk Tidsskrift 24.) Bei Hungerpflanzen kommt sie überhaupt nicht vor. Durch nachträgliche Streckung des älteren Stengelgewebes verliert sich die Undulation gewöhnlich unten; dies ist auch bei anderen Arten der Fall (siehe die Figuren von *Trabut* in II und III).

Dafs der Flügel eine Dorsalwucherung ist und nicht der Hälfte eines Marchantiathallus entspreche, wie Hofmeister meinte, ist durch die Untersuchungen Leitgeb's endgiltig festgestellt und auch nicht später widersprochen worden. Solms hat freilich neuerdings Goebel dafür beschuldigt, dafs dieser die Hofmeister'sche Anschauung gegen Leitgeb hätte verteidigen wollen. Dabei hat Solms aber merkwürdigerweise übersehen, dafs Goebel (I pag. 106) sich ausdrücklich für die Leitgeb'sche Deutung erklärt und noch oben-drein einen neuen Beweis für ihre Richtigkeit hervorbringt. Und zum Überflufs hat Goebel in einer späteren Arbeit (II pag. 246) die morphologischen Unterschiede des Marchantiaceen- und Riellathallus in einer Figur schematisch erläutert!

Wie bei anderen Lebermoosen treten auch bei den Riellaarten zahlreiche Elaiosphären besonders am Rande junger Zellflächen auf. Bei einigen Arten sagen Trabut (III pag. 454) und Corbière (pag. 114), dafs sie den Pflanzen einen intensiven Geruch nach Koriander verleihen. Bei *R. Paulsenii* werden die Öltropfen durch kalten Alkohol gelöst, sind also ätherisch; einen besonderen Geruch habe ich aber nicht wahrnehmen können. Trabut sieht in den Elaiosphären ein Schutzmittel gegen Tierfrafs.

Detailuntersuchungen über die Entwicklung der Geschlechtsorgane habe ich nicht angestellt; sie wurden von Hofmeister und Leitgeb gegeben, die cytologischen Verhältnisse von Kruch studiert. Ein Paar junge Antheridienstudien (Fig. 8 A, B) zeigen, dafs die Verhältnisse bei *R. Paulsenii* wie bei den anderen Arten liegen. Über die Archegonien möchte ich bemerken, dafs sie, wie schon Leitgeb, Schiffner (I pag. 241) und Trabut (III pag. 451) im Gegensatz zu Hofmeisters Angaben gesagt haben, nicht blattwinkelständig sind, sondern dafs sie auf der jungen Flügelanlage nahe dem Vegetationspunkte flächenständig angelegt werden, unter dem späteren Wachstum aber auf den Stengel zu stehen kommen. Daraus geht hervor, dafs sie, was schon Leitgeb vermutete, den oberen Segmenten entstammen, aber auch, dafs diese Segmente nicht allein den Flügel weiterbauen, sondern dafs auch einige Partien des aus ihnen hervorgegangenen Gewebes in das Stengelgewebe mit hineingehen. In der Fig. 8 C ist eine, möglicherweise zwei, junge Archegonienanlagen zu sehen. Am Grunde der gröfseren sieht man das Involukrum wulstförmig um den Archegonienbauch emporwuchern.

Die wichtige Beobachtung Hofmeisters, daß nicht alle Zellen des Sporogoninnern zu Sporenmutterzellen werden, sondern daß eine Anzahl derselben mit Stärke gefüllt verbleiben und als Ernährungszellen (rudimentäre Elateren) fungieren, wurde später von Leitgeb (pag. 85) und Trabut (III 451) bestätigt, und ich habe diese Zellen auch in den jungen Sporogonien von *R. Paulsenii* und *R. helicophylla* gesehen.

Nachschrift.

(*R. helicophylla* und *Parisii*.)

Nachdem dieses geschrieben war, habe ich in dem botanischen Museum von Kopenhagen Herbarienexemplare¹⁾ von *R. helicophylla* „legit Durien de Maisonneure, Oran au fond du lac saumâtre de Senia juin 1842“, also die Originalexemplare, gesehen. Bekanntlich erregte diese Art großes Aufsehen, weil ihr Stengel gedreht und von dem Flügel wendeltreppenförmig umwunden war. Später hat u. a. Trabut diese Art oftmals gesammelt und kultiviert, aber diese fremdartige Erscheinung wurde nie wieder beobachtet, so daß man die Vermutung ausgesprochen hat, die bekannte Figur in Expl. de la Fl. d'Algérie pag. 34 sei übertrieben. Das ist aber gar nicht der Fall.

Auf derselben Tafel werden einige Stengel abgebildet, die unten knollig angeschwollen waren. Leitgeb hat es auch an seinem Material bemerkt. An den von mir gesehenen Exemplaren war das auch häufig der Fall, gleichzeitig sah ich von dem Knöllchen einen recht dicken, langen Pinsel von Rhizoiden ausgehen, der weder in der Originalfigur noch bei Leitgeb abgebildet wurde. Bei der neueren Figur von Trabut fehlt die Knolle, und die Pflänzchen verjüngen sich abwärts wie alle anderen (III tab. 18). Soweit ich sehen konnte — das getrocknete Material war sehr mürbe und bis zum Scheitel mit einem feinen rötlichen Ton verunreinigt — war das Knöllchen nichts anderes als ein halb zersetztes, von Rhizoiden durchflochtenes Sporogonium. Dafür spricht auch der Umstand, daß sowohl in der Originalfigur als unter diesen Exemplaren sich viele fanden, wo 3—4 gleich große Individuen mit ihrer Basis vom gemeinsamen Knöllchen entsprangen. Diese Pflanzen entstam-

1) ex herb. Joh. Lange.

men also Sporen, die durch irgend einen Zufall nicht aus ihren Sporangien gelangten. Junge Stadien fehlten völlig.

Die Exemplare sind wie in der Originalfigur mit Geschlechtsorganen sehr reich versehen. Der Flügel ist sehr breit und der Vegetationspunkt bei der Beschaffenheit des Materials nicht zugänglich. Zur Erklärung der Torsion hat Goebel die Idee ausgesprochen (I pag. 107), daß sie möglicherweise in tieferen Wasserschichten als eine Anpassung an das geschwächte Licht zustande komme. Dieser Gedanke scheint etwas für sich zu haben, und wenn ich wieder eine brauchbare Kultur von *R. Paulsenii* erhalte, werde ich die Sache experimentell untersuchen.

Ebenfalls habe ich im Kopenhagner Museum das Original von *R. Parisii* ¹⁾, nämlich die Nr. 375 von Gottsche und Rabenhorst: „*Hepaticae Europaeae exsiccatae*“ gesehen. Bekanntlich entfernt sich diese Art vom gewöhnlichen Riellatypus am meisten. Der Flügel kann an längeren Strecken fehlen, die Blätter sind sehr groß, größer als der Flügel, wenn dieser vorhanden ist. So waren auch die Verhältnisse hier. Auffallend schien mir, daß an den langen Sprossen Rhizoiden vollständig fehlen, und solche wurden auch weder von Gottsche in der dem Exemplar beigegebenen Zeichnung, noch von Husnot: *Hepaticologia gallica* tab. 12 oder Goebel II pag. 246 gezeichnet. Dies erklärt sich offenbar dadurch, daß diese Art, wie Trabut angibt (III pag. 454): „*forme de gros paquets flottants dans des eaux fraîches et limpides.*“ Vielleicht ist die Pflanze nicht immer flutend, interessant wäre es aber zu erfahren, ob sie etwa in dieser Stellung dorsiventral läge. Wo der Flügel fehlt, sehen die Sprosse oft einer *Fossombronia* täuschend ähnlich aus. Die Exemplare waren völlig steril und mehrmals gabelig verzweigt, eine Erscheinung, die vermutlich durch das Fluten begünstigt wird und unzweifelhaft bei der Vermehrung eine Rolle spielt (vgl. *Riccia fluitans*, *Lemnaceen* u. a.). Die Vegetationspunkte waren durch rosettartig zusammengedrückte große Blatt- und Flügelanlagen vollständig verborgen.

1) ex herb. Th. Jensen.

Literatur.

- Bory & Durieu de Maisonneure, Exploration Scientifique de l'Algérie, Botanique tab. 34. Paris 1846—49.
- Corbière, Le Riella de l'Hérault. Revue Bryologique 29 pag. 109.
- Goebel I, Zur Kenntnis der Entwicklung von Riella. Flora 77. 1893.
- II, Organographie der Pflanzen. 2. Teil. Jena 1898.
- Gottsche, Schedula zu G. & Rabenhorst, Hep. Europ. exsicc. No. 375. 1867.
- Hofmeister, Zur Morphologie der Moose I. Ber. Verh. Sächs. Ges. Wiss. Math.-phys. Cl. 1854. Leipzig.
- Howe & Underwood, The genus Riella, with descriptions of new species from North America and the Canary Islands. Bull. Torr. Bot. Cl. 30. April 1903.
- Husnot, Hepaticologia Gallica, Cahen 1875—81.
- Kruch, Appunti sullo sviluppo degli organi sessuali e sulla fecondazione delle Riella Clausonis. Malpighia 4. 1890—91. (Nicht gesehen; Referat in Just, Bot. Jahresber.)
- Leitgeb, Untersuchungen über die Lebermoose 4. H. Graz 1879.
- Porsild, Sur une nouvelle espèce de Riella (subgen. nov.: Trabutiella) de l'Asie centrale. Botanisk Tidsskrift 24.
- Schiffner, I. Riella Battandieri Trabut n. sp. Botanisches Centralblatt 27. 1886.
- II. Hepaticae in Engler u. Prantl: Die natürlichen Pflanzenfamilien. Leipzig 1893.
- Solms, Eine Besprechung der Arbeit von Howe und Underwood. Bot. Zeitung. II. Abteilung 61, Nr. 13.
- Stephani, Species Hepaticarum. Bull. Herb. Boiss. 7. 1899.
- Trabut, I. Riella Battandieri sp. nov. Revue Bryologique 13. 1886.
- II. Mousses et Hépatiques nouvelles d'Algérie. R. Br. 14. 1887.
- NB. Die hierzu gehörige Tafel erschien schon in R. Br. 1886 und außerdem in „Atlas de la Flore d'Alger“.
- III. Revision des espèces de Riella. Rev. Gen. de Bot. 3. 1891.

Übrige, meist ältere Literatur siehe Zusammenstellung bei Howe und Underwood.

Die Ölkörper der Jungermanniales.

Von Dr. Anton J. M. Garjeanne in Hilversum.

Hierzu 18 Figuren im Text.

Die Ölkörper gehören zu den charakteristischen Zellinhaltskörpern der meisten Lebermoose. Schon bei oberflächlicher Beobachtung durch das Mikroskop fallen sie durch ihre Form und Gröfse auf und es ist daher merkwürdig, daß diese Zelleinschlüsse relativ nur wenig in der Literatur Erwähnung finden. Dies gilt hauptsächlich für die Ölkörper der Jungermannien, denn diejenigen der Marchantien sind häufig genug abgebildet und besprochen.

Die Untersuchungen, welche über die Ölkörper der Lebermoose publiziert worden sind, haben nicht zu übereinstimmenden Ergebnissen geführt. Nach deren Entdeckung von *Gottsche*¹⁾ wurden die Ölkörper ausführlicher beschrieben von *von Holle*.²⁾ Aufser den schon von *Gottsche* angegebenen Eigenschaften (Lösung des Inhalts bei Behandlung mit Alkohol oder alkoholischer Jodlösung) beschreibt er die Desorganisation der Ölkörper durch wässrige Jodlösung. Sowohl *Gottsche* wie *von Holle* sehen in den Ölkörpern bläschenartige Gebilde und kommen zu dieser Meinung durch die Beobachtung, daß eine membranartige Hülle zurückbleibt, wenn der Inhalt der Ölkörper auf irgendwelche Weise gelöst wird. Beide Forscher sind auch über die chemische Natur des Inhalts ziemlich einig, dieselbe soll namentlich aus Harz bestehen, mit ätherischem Öl oder Wachs gemischt. Die gleiche Meinung haben andere Schriftsteller, welche die Ölkörper erwähnen, z. B. *Hofmeister*.

Die erste, wirklich gründliche und umfassende Untersuchung der Ölkörper rührt von *Pfeffer*³⁾ her. Er führte den Namen „Ölkörper“ ein, der jedenfalls bezeichnender ist als die von *Gottsche* resp. von *Holle* gebrauchten Namen Zellenkörper und Zellenbläschen, weil er feststellen konnte, daß die betreffenden Gebilde hauptsächlich aus fettem Öl bestehen.⁴⁾ Aufser durch mikrochemische Reaktionen wurde bei

1) *Gottsche*, Anat.-physiol. Untersuchungen über *Haplomitrium Hookeri*. Verh. der Leop. Carol. Akad. 1843 Bd. 12 I pag. 286. Vor *Gottsche* waren die Ölkörper der *Marchantien* schon gesehen und z. B. von *Mirbel* in seiner berühmten Untersuchung von *Marchantia polymorpha* erwähnt.

2) *von Holle*, Über die Zellenbläschen der Lebermoose. Heidelb. 1857.

3) *Pfeffer*, Die Ölkörper der Lebermoose. Flora 1874 pag. 2 ff.

4) *Pfeffer*, l. c. pag. 5 ff. und pag. 17 ff.

Mastigobryum trilobatum das Vorkommen von fettem Öl auch makrochemisch festgestellt. Pfeffer untersuchte und beschrieb die Ölkörper von zahlreichen Lebermoosen, überall war der Inhalt hauptsächlich fettes Öl.

Die Entstehung und Entwicklung der Ölkörper beschreibt Pfeffer für *Alicularia*, *Radula*, *Plagiochila* und *Mastigobryum*. Seiner Ansicht nach werden die Ölkörper gebildet durch Zusammenballung von zahlreichen, winzigen Öltröpfchen, welche schon in den sehr jungen Zellen zu sehen sind. Wie die Hülle, welche sich nach Einwirkung von Alkohol etc. zeigt, entsteht, wird von Pfeffer nicht näher angegeben.

Während dieser Autor meint, daß die Ölkörper im Zellsaft entstehen, gibt Wakker¹⁾ an, daß sich dieselben immer im Protoplasma eingeschlossen befinden, wie er z. B. durch abnormale Plasmolyse deutlich zeigen konnte. Die Ölkörper der Lebermoose werden hier besprochen nach Behandlung der von Wakker entdeckten ölbildenden Organe mehrerer Phanerogamen. Diese Ölbildner oder Elaioplasten sind meistens in der Umgebung des Zellkerns zu finden und stimmen in ihren jugendlichen Zuständen mit Leukoplasten in mehreren Hinsichten überein. Auch für die Ölkörper der Lebermoose nimmt Wakker an, daß sie von solchen Elaioplasten gebildet werden, obwohl er selbst zugibt, daß er die Entstehung der Ölkörper nicht habe gründlich untersuchen können.

Nach der Wakker'schen Auffassung sind die Ölkörper der Lebermoose in ihren jungen Zuständen analog mit Stärkebildnern und Chlorophyllkörnern, sie vermehren sich durch Teilung und werden daher bei jeder Zellteilung auf die beiden Tochterzellen verteilt.

Eine andere Meinung über die Natur und die Entstehung der Ölkörper hat von Küster²⁾. Er betrachtet die Ölkörper als aus einem proteinartigen Stroma gebildet, worin das Öl eingelagert ist. Weil er niemals Teilungen beobachtete und auch in ganz jungen Zellen die Stromata nicht nachweisen konnte, meint er, daß die Ölkörper in jeder Zelle neu gebildet werden.

Soweit ich ersehe, sind die Ölkörper nach von Küster nicht mehr untersucht worden. Die Frage nach ihrer Entstehung und überhaupt nach der Natur dieser Gebilde ist als noch nicht endgiltig beantwortet zu betrachten. Da ich über eine ziemlich große Artenzahl von Lebermoosen verfügen konnte, habe ich die Untersuchung der

1) Wakker, Studien über die Inhaltskörper der Pflanzenzelle. Pringsh. Jahrb. 1888 Bd. 19 pag. 423, speziell pag. 473 ff.

2) von Küster, Die Ölkörper der Lebermoose und ihr Verhältnis zu den Elaioplasten. Basel 1894.

Ölkörper noch einmal unternommen, zunächst mit dem Zweck, näheres auch über die Entstehung dieser Körper zu erforschen. Von meinen Untersuchungen habe ich die Marchantien und Riccien ausgeschlossen, weil ich keine genügende Menge lebendiger Pflänzchen von verschiedenen Arten bekommen konnte. Da unter den von mir untersuchten Jungermannien Arten sind, welche auf ihre Ölkörper noch nicht untersucht worden sind, erschien es mir nicht unerwünscht, alles, was bis jetzt über die Ölkörper der Jungermanniales bekannt geworden ist, noch einmal kurz zusammenzustellen, um ein möglichst vollständiges Bild von unseren Kenntnissen dieser Organe zu geben.

Die Gestalt der Jungermannienölkörper variiert zwischen Kugel- und Spindelform. Doch ist, wie auch von Küster¹⁾ bemerkte, etwas Allgemeines über die Form nicht zu sagen, hauptsächlich auch wohl deswegen nicht, weil häufig die anscheinend ellipsoidischen oder rundlichen Ölkörper in Wirklichkeit ganz unregelmäßig geformt sind. So kann man bei *Radula complanata* oft beobachten, daß die anscheinend ellipsoidischen Ölkörper an einer Seite ausgehöhlt sind, wodurch sie konkav-konvexe Form erhalten. Das Gleiche gilt auch für einige *Scapania*-Arten, obwohl hier unregelmäßige Formen bei älteren Ölkörpern ziemlich selten sind. Während bei *Radula* in den meisten Fällen nur ein einziger Ölkörper von ellipsoidischer Gestalt vorhanden ist, findet man doch fast in jedem Blatte einige Zellen, welche deren zwei oder drei enthalten. Meistens sind dann die Ölkörper ungleich groß und die kleineren haben häufig Kugelform.

Übrigens variiert auch die Form bei Ölkörpern aus verschiedenen Teilen der Pflanze. Diejenige der Ölkörper im Stengel ist meistens von denen in den Blättern etwas verschieden; bei *Jungermannia albicans* sind die Ölkörper aus den gestreckten Zellen des Mittelnervs von denen der normalen Zellen häufig verschieden.

Wie die Form, so ist auch die Größe der Ölkörper innerhalb ziemlich weiten Grenzen variabel. Die größten Ölkörper²⁾ besitzt *Radula complanata*, wo sie eine Länge von 25 μ , eine Breite von 15 μ erreichen können. Sehr kleine Ölkörper besitzen z. B. *Madotheca platyphylla*, *Pellia epiphylla* und *Pellia calycina*, *Ptilidium ciliare* usw., wo sie häufig nur eine Länge von 2 μ erreichen und 1—1½ μ .

1) von Küster, l. c. pag. 34.

2) Hier wie in allen weiteren Fällen, wo nicht das Gegenteil ausdrücklich angegeben ist, werden nur die Ölkörper der Jungermanniales gemeint.

breit sind. Nirgends aber ist die Grösse der Ölkörper konstant und es ist ein leichtes, in einer Pflanze zwei Ölkörper zu finden, wovon der eine zweimal grösser ist wie der andere.

Bei aller Ähnlichkeit in der Form ist doch das Äussere der Ölkörper häufig verschieden. Einerseits findet man solche, welche homogen oder aus wenigen homogenen Teilstücken aufgebaut erscheinen, andererseits findet man Ölkörper, welche anscheinend aus zahlreichen Öltröpfchen zusammengesetzt sind, während in seltenen Fällen der Inhalt aus grösseren und kleineren Tröpfchen zu bestehen scheint. Der zweite Fall ist der weitaus häufigere. Als Beispiele von homogenen oder anscheinend zusammengesetzten Ölkörpern sind zu nennen: *Alicularia scalaris*, *Calypogeia trichomanis*, *Madotheca platyphylla*, *Ptilidium ciliare*, *Lepidozia reptans*, *Lejeunia serpyllifolia*, *Lejeunia calcarea*, *Mastigobryum trilobatum*, *Plagiochila asplenoides*, *Jungermannia trichophylla*. Die Ölkörper von *Radula complanata* sind emulsionsartig, diejenigen der meisten übrigen Jungermanniales gehören zu den aus zahlreichen, gleich grossen Tröpfchen zusammengesetzten.

Die Zahl der Ölkörper schwankt nicht unerheblich um eine Mittelzahl, welche für die verschiedenen Arten eine andere ist. Am zahlreichsten in einer Zelle sind die sehr kleinen, nur etwa 2μ langen Ölkörper von *Lejeunia serpyllifolia*; in einer Blatzelle konnte ich einmal deren 63 zählen. Dagegen hat *Radula complanata*, wie schon gesagt, meistens nur einen einzigen Ölkörper. In den meisten Fällen sind weniger als 10 vorhanden; Zahlen bis 30 kommen nur selten vor. In den Zellen des Stengels sind sie fast immer zahlreicher als in den Blättern; bei *Jungermannia albicans* besitzen die Zellen des Mittelnervs zahlreichere Ölkörper als die gewöhnlichen Blatzellen. Am Schlusse dieser Arbeit werden wir hierauf noch näher zurückkommen.

Für eine genauere Kenntnis der Ölkörper war es notwendig, ihre chemische Zusammensetzung zu prüfen. Schon wurde erwähnt, dass Gottsche und von Holle sie als aus Harz, vielleicht auch Wachs und gemischt mit ätherischem Öl bestehend, auffassen. Beiläufig nenne ich noch die Meinung Schachts, welcher Inulin als ihren Hauptbestandteil angibt. Pfeffer hat nachgewiesen, dass fettes Öl der wesentlichste Bestandteil der Ölkörper ist.

Er fand, dass der Inhalt der Ölkörper löslich ist in verdünntem und starkem Alkohol, Benzol, Äther und Schwefelkohlenstoff. Es gibt noch andere Lösungsmittel, z. B. Chloroform, Aceton und Nelkenöl.¹⁾

1) von Küster, l. c. pag. 13.

In Eisessig lösen sie sich leicht, nicht in anderen Säuren. Kalilauge, sowohl konzentriert wie verdünnt, löst das Öl nicht. Kochen mit 2—5 proz. oder auch ziemlich starker Kalilauge führt kaum oder wenigstens schwierig zur Verseifung. Es ist nicht leicht, aus diesen Daten auf die chemische Natur der Ölkörper zu schliessen. Die Löslichkeit in den genannten Lösungsmitteln spricht für das Vorhandensein von ätherischem Öl, doch sind die Ölkörper nicht flüchtig, wodurch die Möglichkeit, daß wirklich ätherisches Öl den Hauptbestandteil formt, wegfällt. Von den fetten Ölen ist Rizinusöl ebenfalls in Alkohol löslich, auch in Eisessig. Da nun weiter, wie Pfeffer zeigte, der Inhalt der Ölkörper bei 5—7° flüssig ist, können sie nicht hauptsächlich aus Wachs bestehen. Die schwierige Verseifung kommt bei den fetten Ölen auch bei Olivenöl unter Umständen vor. Es ist somit wahrscheinlich, daß die Ölkörper hauptsächlich aus einem fetten Öl bestehen, welches mit Rizinusöl große Ähnlichkeit hat. Es sind noch andere Reaktionen, welche auf fettes Öl als Hauptbestandteil weisen. So färbt 1 % Osmiumsäure den Inhalt der Ölkörper schwarz oder wenigstens braun, Alkannatinktur löst den Inhalt und färbt denselben mehr oder weniger vollständig rot, alkoholische Cyaninlösung färbt die ausgetretenen Tröpfchen schön blau.

Daß aber neben dem Öl noch andere Substanzen in den Ölkörpern vorkommen, hat schon Pfeffer gesehen. Löst man namentlich den Inhalt der Ölkörper mit einem der genannten Lösungsmittel, so bleibt immer ein Rückstand übrig, dessen Natur noch nicht festgestellt werden konnte, hauptsächlich wohl seiner geringen Dimensionen wegen.¹⁾

Die Schrumpfungen, welche bei Einwirkung von wasserentziehenden Stoffen sichtbar werden, zeigen, daß die Ölkörper gewiß auch nicht unerhebliche Mengen Wasser enthalten und auch in diesem Wasser können verschiedene Stoffe gelöst vorhanden sein, freilich in solchen kleinen Quantitäten, daß sie mikrochemisch nicht zu unterscheiden sind.

Eine der meist charakteristischen Eigenschaften der Ölkörper ist die Hüllenbildung. Nach Einwirkung von verschiedenen Lösungsmitteln, bisweilen auch nach Druck, bleibt die Hülle als zartes, gespanntes Häutchen zurück, das der ursprünglichen Form des Ölkörpers der Hauptsache nach entspricht. Pfeffer fand, daß diese Hüllen durch Jodlösungen und Cochenille gefärbt wurden, und daß sie in ver-

1) Pfeffer, l. c. pag. 20, 21.

dünnten Säuren und Alkalien unlöslich sind. Hieraus schließt er auf eine proteinartige Substanz, welche die Hülle bilden soll.

Nach von Küster¹⁾ sind diese Hüllen nur Kunstprodukte, welche durch Einwirkung der verschiedenen Reagentien entstehen. Zuerst bemerkt er, daß von den Hüllen in den lebendigen Zellen auch bei sehr starker Vergrößerung nichts zu sehen ist, während solche doch nach Anwendung verschiedener Reagentien auftreten. Wurden die Ölkörper fixiert, was für die meisten Arten am besten mit 1proz. Osmiumsäure, für *Radula* mit 1proz. Chromsäure gelingt, so konnte eine geeignete Färbung mit in Wasser löslichen Farbstoffen nicht erreicht werden. Die in Osmiumsäure fixierten Präparate vertragen aber die Einwirkung von Alkohol ziemlich gut, die Bildung von Hüllen unterbleibt. Werden nun solche fixierte Ölkörper gefärbt mit einer alkoholischen Lösung von Gentianaviolett (und zwar ein Tropfen gesättigter alkoholischer Gentianaviolettlösung in 15—20 ccm 50proz. Alkohol), so zeigen sich die von der Osmiumsäure gebräunten Öltröpfchen in einer violetten Grundmasse eingelagert, während auch jetzt von einer Hülle nichts zu sehen ist. Hierdurch kommt von Küster zu seiner Meinung, daß die Ölkörper aus einem Stroma bestehen, worin das Öl eingelagert ist.

Das Stroma gibt keine Proteinreaktion oder doch nur äußerst schwach. Die Hüllen geben verschiedene Proteinreaktionen zwar auch nicht deutlich, aber doch in viel stärkerem Maße. von Küster meint nun, daß die Hülle als Niederschlagsmembran (durch Wechselwirkung der Stoffe vom Plasma und vom Stroma) oder als Gerinnungsmembran aus den Stoffen des Stromas, in beiden Fällen unter den geeigneten Umständen entstehen. Als Beweis, daß die Hüllen wirklich Kunstprodukte sind, führt er noch an, daß man, wenn durch 50proz. Alkohol um die Ölkörper von *Radula* und *Mastigobryum* Hüllen gebildet sind, durch absoluten Alkohol um den innerhalb dieser Hüllen liegenden Öltröpfchen noch eine zweite Hülle gebildet wird.

Wie schon gesagt, hat Wakker durch Anwendung der abnormalen Plasmolyse gezeigt, daß die Ölkörper immer im Plasma liegen. Die Möglichkeit ist nach Pfeffer²⁾ nicht ausgeschlossen, daß sie zwar im Protoplasma entstehen, später aber in die Vakuolen zu liegen kommen, wogegen von Küster³⁾ anführt, daß es sich nach

1) von Küster, l. c. pag. 18, 19.

2) Pfeffer, Über Aufnahme und Ausgabe ungelöster Körper. Abt. d. math.-phys. Klasse d. Kgl. Sächs. Gesellsch. d. Wissensch. 1890 Bd. 16 pag. 180.

3) von Küster, l. c. pag. 15—17.

Behandlung mit verschiedenen Farbstoffen und Fixierungsmitteln, darunter z. B. Pikrinsäure, immer zeigt, daß die Ölkörper im Protoplasma liegen oder an Protoplasmafäden aufgehängt sind. Wir werden hierauf weiter unten noch zurückkommen.

Welche Bedeutung die Ölkörper für die Pflanze haben, ist noch völlig unbekannt. Pfeffer erkannte, daß sie keine Assimilationsprodukte sind. Denn wenn Pflänzchen von *Mastigobryum trilobatum*, *Plagiochila asplenoides* und *Jungermannia albicans* während drei Monate im Dunkeln kultiviert wurden, fanden sich Ölkörper in den neugebildeten Blättern, zugleich aber waren diejenigen in den älteren Blättern unverändert geblieben. Hieraus ging hervor, daß das Öl auch nicht als Bildungsmaterial für die Pflanze verbraucht wird.¹⁾ Pfeffer kommt zu dem Schluß, daß das Öl ein Exkret der Lebermoose ist, in den Ölkörpern aufgespeichert wird und weiter für die Pflanze keine Bedeutung mehr hat.

Auch von Küster²⁾ erblickt in den Ölkörpern Organe, welche einmal gebildet, sich bis zum Tode der Zelle nicht mehr ändern. In toten Zellen fand er mehrmals noch gut erhaltene Ölkörper. Derselbe Autor zeigt weiter noch, daß die Entstehung der Ölkörper von der Assimilation unabhängig ist, er kultivierte von den Jungermanniales Arten von *Pellia*, *Lophocolea*, *Radula* und *Plagiochila* fünf Monate lang in 0,2 % Knop'scher Nährlösung, untergetaucht und bei ganzlichem Lichtabschluß. Wie Pfeffer fand er Ölkörper in den neugebildeten Teilen und konnte er keine Veränderungen an den Ölkörpern der älteren Teile erblicken, und Kulturen von denselben Arten im Halbdunkel und ebenfalls in Knop'scher Nährlösung (0,2 %) zeigten nach vier Monaten normalen Ölkörper. Das Gleiche gilt für *Fossombronia angulosa*, welche aus Sporen im Halbdunkel gezogen war. Stahl³⁾ sieht in den Ölkörpern der Lebermoose Schutzorgane gegen Schneckenfrass.

Zum Schlusse will ich hier noch auf eine Eigenschaft der Ölkörper aufmerksam machen, welche aber erst bemerkbar wird, wenn bestimmte Änderungen in der Zelle stattfinden, nämlich die Molekularbewegung der Öltröpfchen. Dieselbe zeigt sich nach Einwirkung von verschiedenen Reagentien, z. B. von verdünntem Alkohol, von Kalilauge, Natriumkarbonat usw., und ist dann immer ein Zeichen be-

1) Pfeffer, Ölkörper, l. c. pag. 42.

2) von Küster, l. c. pag. 28.

3) Stahl, Pflanzen und Schnecken. Jena 1888.

ginnender Desorganisation. Aber auch durch andere Einflüsse tritt die Molekularbewegung ein. Wir werden hierauf noch zurückkommen.

Hiermit ist das Hauptsächlichste unserer jetzigen Kenntnis der Ölkörper kurz zusammengestellt. Im folgenden werde ich meine Beobachtungen mitteilen und hoffentlich einiges daranfügen können.

Entwicklungsgeschichte der Ölkörper.

Wie schon einleitend erwähnt, gibt es über die Entstehung der Ölkörper drei Auffassungen: entweder entstehen sie durch Zusammenfügung von zahlreichen, in der Zelle entstehenden Öltröpfchen (Pfeffer) oder das Öl wird gebildet in Elaioplasten, welche sich durch Teilung vermehren und für metamorphosierte Chlorophyllkörner gehalten werden [Wakker]¹⁾ oder auch das Öl entsteht in einem proteinartigen Stroma, das aber in jeder Zelle neugebildet wird, nicht fixiert werden kann und unfähig ist, sich zu teilen (von Küster). Hier muß auch berücksichtigt werden eine beiläufige Bemerkung von Hieronymus²⁾, wonach die Ölkörper von *Calypogeia trichomanis* in einer protoplasmatischen Hülle am Zellkern entstehen.

Augenscheinlich mußte es nicht schwierig sein, die Entwicklung der Ölkörper genau zu verfolgen. Wenn man namentlich junge Blätter aus der Nähe des Vegetationspunktes irgend welcher Art bei mittlerer Vergrößerung beobachtet, so zeigt sich immer ein Bild, das von Wakker schon beschrieben wurde. Er sagt³⁾: „Bei *Scapania* und *Radula* gelingt es leicht, in der Nähe der Stengelspitze Blätter aufzufinden, an deren Spitze die Ölkörper schon völlig ausgebildet sind, während die Basalzellen noch keine Spur davon zeigen. An der Grenze zwischen diesen beiden Teilen finden sich die Entwicklungszustände. Bei *Scapania* treten sie ziemlich plötzlich als schlauchförmige, scharfumgrenzte Organe auf, in welchen noch kein Öl zu sehen ist. Das nämliche geschieht an gleichem Orte bei *Radula complanata*. Hier ist alles wegen der Größe der betreffenden Teile viel besser zu beobachten. Die jüngsten Zustände zeigen sich hier als scharfumgrenzte, dunkelkonturierte Stellen, in denen sich kleine Tröpfchen, in lebhafter Molekularbewegung begriffen, zeigen. Mehr nach der Spitze des Blattes hin werden die Tröpfchen immer zahlreicher, bis sie sich zuletzt als stellenweise zu großen Tropfen zusammengeflossen zeigen. Die Wand hat sich einstweilen bis zum

1) Wakker, l. c. pag. 487.

2) Hieronymus, Beiträge z. Morphologie und Biologie d. Algen. Cohns Beiträge Bd. 5 pag. 468.

3) Wakker, l. c. pag. 486.

doppelten Volumen gedehnt und ist weiter mit kleinen Tröpfchen dicht erfüllt. Die Kontur, welche bei den jüngsten Zuständen ziemlich unregelmäßig ist, bekommt ihre gewöhnliche, öfters sehr regelmäßige elliptische Gestalt und weitere Veränderungen treten nicht mehr ein.“

Einen fast vollkommen mit dieser Beschreibung übereinstimmenden Eindruck bekommt jeder, welcher frische, lebendige Präparate untersucht. Es ist mir aber bei meiner Untersuchung von 29 Arten deutlich geworden, daß lebendige Zellen in keinem Falle ein Bild liefern, das zu sicheren Resultaten führen kann. Das Protoplasma der Lebermooszelle ist meistens wasserhell, so daß nur in wenigen, günstigen Fällen der Zellinhalt genau sichtbar wird. Es gibt freilich Ausnahmen: so ist z. B. *Jungermannia crenulata* ziemlich geeignet für Untersuchung in lebendigem Zustande, weil das Protoplasma hier zahlreiche, deutlich sichtbare Mikrosomen in sich einschließt. Doch werden auch hier die am lebendigen Material gewonnenen Resultate wesentlich durch Beobachtung von fixiertem Material ergänzt.

Zwar ist Pikrinsäure zur Fixierung der erwachsenen ölreichen Ölkörper ungeeignet und werden dieselben nach kürzerer oder längerer Zeit desorganisiert; für entwicklungsgeschichtliche Untersuchungen ist jedoch eine konzentrierte wässrige Pikrinsäurelösung sehr geeignet. Sie ist zu empfehlen vor allen anderen in der Literatur über die Ölkörper und Elaioplasten erwähnten Fixierungsmitteln.

Die von mir hauptsächlich benützten Arten: *Scapania nemorosa*, *Calypogeia trichomanis* und *Radula complanata* verhalten sich der Hauptsache nach gleich, wie verschieden das Äußere der Ölkörper dieser Pflanzen auch sein möge. Doch ziehe ich es vor, die Arten gesondert zu besprechen.

Schneiden wir die Stengelspitze einer Pflanze von *Scapania nemorosa* ab und bringen wir dieselbe in Wasser oder in 10 proz. Zuckerlösung, so kann durch Andrücken und Verschieben des Deckglases ein Präparat hergestellt werden, worin alle Entwicklungszustände der Lebermooszelle zu finden sind. Die jüngeren Zellen sind sehr dünnwandig und häufig noch in Teilung begriffen. Die jüngsten Zellen eines noch sehr jungen Blattes zeigen deutlich die Anlagen der Chlorophyllkörner, welche häufig die grüne Farbe schon zeigen. Übrigens bemerkt man zahlreiche kleine Tröpfchen, welche bisweilen zitternde Bewegungen ausführen. Bei Anwendung eines Immersionsobjektives und bei günstiger Beleuchtung sieht man sehr schwach auch das Protoplasma. In ganz jungen Blättern zeigen alle Zellen den angegebenen Bau, etwas ältere Blätter zeigen an ihrer Spitze

und an den Rändern die Anlagen der Ölkörper. Schon an diesem unfixierten und ungefärbten Präparate ist deutlich zu sehen, daß die jungen Ölkörper keine schlauchförmigen Gebilde sind, vielmehr sind es etwas unregelmäßig verbogene, wellige Gegenstände, welche meistens eine konvexe und eine konkave Seite besitzen. Sie zeigen eine dunkle, scharfe Kontur. In etwas älteren Zellen sind die Ölkörper getrübt, ihre Gestalt ist etwas weniger verbogen und unregelmäßig, während noch ältere Zellen die vollständigen, von zahlreichen, gleich großen Öltröpfchen gefüllten Ölkörper von anscheinend ovaler oder ellipsoidischer Gestalt einschließen.

Setzt man zu einem solchen Präparate konzentrierte Schwefelsäure hinzu, so findet eine allgemeine Quellung aller Teile statt, welche alsbald zur Desorganisation führt.¹⁾ In den älteren Ölkörpern fließt das vorhandene Öl zu einem großen Tropfen zusammen, welcher weiter keiner Veränderung unterliegt. Die zahlreichen kleinen Tröpfchen, welche schon in den jüngsten Zellen zu sehen sind, quellen erst stark auf, um sich danach zu lösen. Sie bestehen also nicht aus Öl, und aus ihnen können gewiss die Ölkörper nicht aufgebaut werden.²⁾ Auch in den Ölkörper besitzenden Zellen finden sich diese Tröpfchen noch, wenn auch nicht immer in gleich großer Zahl oder gleich deutlich.

Bei Anwendung von 1proz. Osmiumsäure zeigt sich der zunehmende Ölgehalt der Ölkörper durch den verschiedenen Grad der Bräunung. Die jüngsten Zustände bleiben ganz farblos, ebenso die soeben erwähnten Tröpfchen.

Bringt man ein Präparat von sehr jungen Scapaniablättern in konzentrierte, wässerige Pikrinsäurelösung, so färbt sich alsbald der Zellinhalt gelb und zugleich treten alle Einzelheiten deutlich hervor. Man darf die Pikrinsäure nicht länger als etwa eine Minute einwirken lassen, da sonst eine Desorganisation des Zellinhaltes eintritt, die zwar nicht sofort aber doch bald die Beobachtung stört.

Im Pikrinsäurepräparat tritt der Zellkern, welcher im frischen Präparate kaum oder nicht bemerkbar war, deutlich hervor, er füllt fast die Hälfte der Zelle aus. In ganz jungen Zellen, hart am Vegetationspunkte, ist das Übrige der Zelle meistens so dicht vom Protoplasma gefüllt, daß in den meisten Fällen eine Unterscheidung von etwaigen Einzelheiten auch bei stärkster Vergrößerung unmöglich ist. In etwas älteren Zellen ist der Zellkern meistens an einer Seite der Zelle gelegen und macht sich eine große Vakuole bemerkbar, deren farbloser Inhalt sich deutlich vom gelben Plasma abhebt.

1) Wakker, l. c. pag. 483.

2) von Küster, l. c. pag. 25.

In dem den Zellkern umgebenden Protoplasma zeigen sich nun, und zwar in vielen Zellen ganz deutlich, in anderen nur durch die ungünstige Lage unsichtbar, noch einige kleine, adventive Vakuolen. Ihre Zahl beträgt in jungen Zellen etwa 3—5. In gefärbten Präparaten sind diese kleinen, adventiven Vakuolen meistens nicht leicht bemerkbar, nur in einigen mit Chromsäure fixierten und mit Gentianaviolett gefärbten Präparaten konnte ich sie deutlicher als in den Pikrinsäurepräparaten beobachten.

Diese adventiven Vakuolen sind die jüngsten Zustände der Ölkörper. Sie werden aber erst deutlich bemerkbar, auch in frischen Präparaten, wenn die Vakuolenwand schon diejenigen Änderungen erlitten hat, welche die Vakuole in einem jungen Ölkörper verwandelt. Das Öl (oder wenigstens die Stoffe, welche in Öl übergeführt werden, worüber ich nicht näher berichten kann) wird von der Vakuolenwand ausgeschieden, während die Vakuolenwand es natürlich wiederum dem umgebenden Protoplasma entnehmen kann.

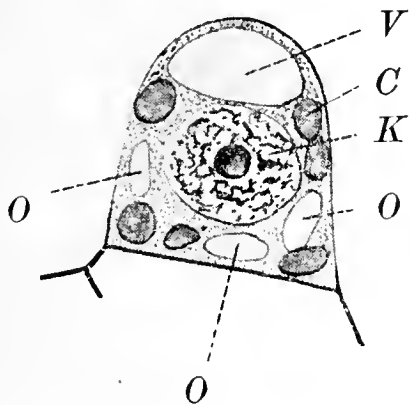


Fig. 1. Randzelle eines Blattes von *Scapania nemorosa*. Erklärung im Texte.

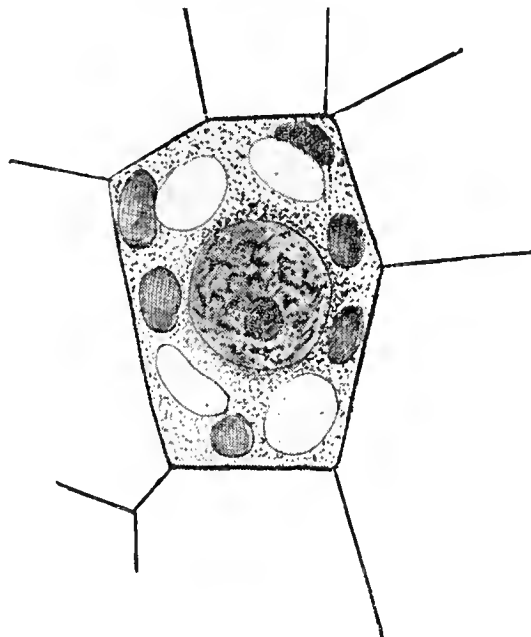


Fig. 2. Zelle aus dem Blatte von *Scapania nemorosa*. Die weissen Blasen sind die späteren Ölkörper.

Fig. 1¹⁾ stellt einen jungen Randzahn eines Scapaniablatte dar, gezeichnet nach einem Pikrinsäurepräparat. Hierin ist *V* die normale Vakuole, welche in älteren Zellen den größten Raum einnimmt. Die Chlorophyllkörner *C* sind dunkelschraffiert (auch in den meisten übrigen Figuren), das Protoplasma ist punktiert, während die adventiven Vakuolen *O*, die späteren Ölkörper, weiß gelassen sind. In der Mitte befindet sich der Zellkern *K*. Eine noch etwas ältere Zelle ist in Fig. 2 abgebildet. Hier war auch die Lage des Zellinhaltes eine andere. Die normale Vakuole ist hier nicht zu sehen, weil sie sich tiefer nach unten befindet; wir sehen vier adventive Vakuolen, wovon

1) Diese und die folgenden Figuren sind mit Hilfe der homog. Imm. $\frac{1}{12}$ von Leitz und $\frac{1}{18}$ von Reichert gezeichnet.

eine, die links untere, schon die Form annimmt, welche die ersten Zustände der Ölkörper kennzeichnet.

Wie in den Pikrinsäurepräparaten deutlich zu beobachten ist, befinden sich die jungen Ölkörper immer in der Nähe des Zellkerns (Fig. 3); die konkav-konvexe Form, welche die jungen Ölkörper häufig zeigen, wird durch die Nähe des Zellkerns verursacht. Bevor wir weiter auf die Vakuolennatur der Ölkörper eingehen, werden wir erst die Entstehung derselben bei *Radula complanata* beschreiben.

Die erwachsenen Zellen der Blätter dieser Pflanze zeigen meistens einen einzigen (selten mehrere) grossen Ölkörper, mitten in der Zelle gelegen. Im wandständigen Protoplasma befinden sich die Chlorophyllkörner, während der Ölkörper durch mehrere zarte Protoplasmafäden aufgehängt ist. Die jüngsten Zellen zeigen ein Bild, das mit

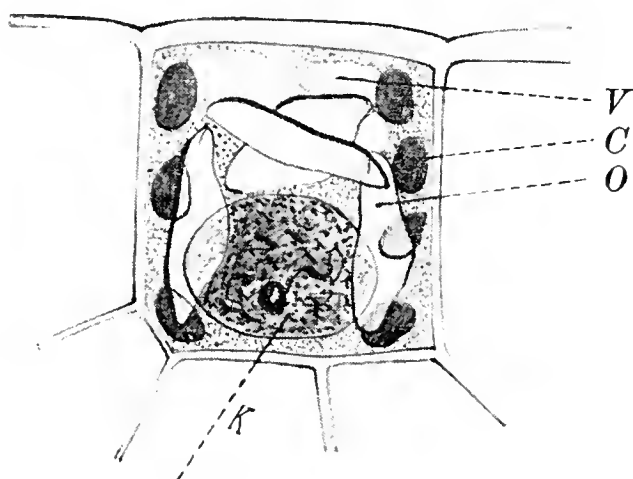


Fig. 3. Aus der Mitte eines jungen Scapania-blattes. V Vakuole, O die sehr jungen Ölkörper, C die Chlorophyllkörner, K der Kern.

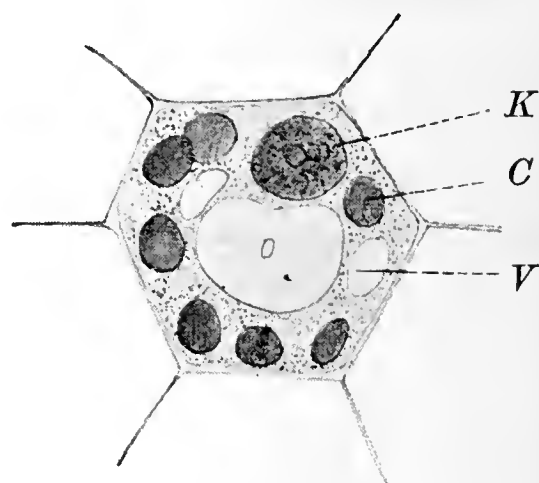


Fig 4. Junge Zelle von *Radula complanata*. Erklärung im Text.

dem der Scapaniazellen fast gänzlich übereinstimmt. Auch hier findet man nur einige winzige Tröpfchen, welche nicht aus Öl bestehen, während die Chlorophyllkörner schon deutlich bemerkbar sind. Lässt man Pikrinsäurelösung zu dem Präparate zutreten, so tritt Gelbfärbung ein und der grosse Zellkern tritt scharf hervor. In älteren Zellen bemerkt man die Vakuolen und zwar eine grössere und einige kleinere. Während nun bei *Scapania* die kleinen adventiven Vakuolen zu Ölkörpern werden, wandelt sich bei *Radula* die grosse Vakuole in einen Ölkörper um, die kleineren Vakuolen wachsen aus und bilden die in der erwachsenen Zelle vorhandenen Vakuolen.

Die Vakuolennatur des jungen Ölkörpers bei *Radula* lässt sich durch abnormale Plasmolyse mit 25proz. Eosinkalisalpeter¹⁾ deutlich

1) Wie schon von Wakker beobachtet, hat der Zellsaft der Lebermoose einen sehr hohen isotonischen Koeffizienten. 10proz. Salpeter plasmolysiert gar nicht, abnormale Plasmolyse wird erst durch 25—30proz. Kalisalpeter verursacht.

machen. Werden ganz junge Blättchen in diese Lösung eingelegt, so zeigen einzelne Zellen deutlich abnormale Plasmolyse. Die meisten Zellen sind wahrscheinlich auch wohl abnormal plasmolysiert, aber es ist nicht möglich, die Vakuolen deutlich zu sehen. Dort, wo dies gelingt, sieht man die farblose, gespannte Vakuole und in einzelnen Fällen kann man dies auch bei den kleinen Vakuolen beobachten. Läßt man Pflänzchen von *Scapania* oder *Radula* in sehr verdünnter Methylenblaulösung, so färben sich die Zellwände schön blau, während in einzelnen Zellen auch der Inhalt der Vakuolen (auch des späteren Ölkörpers) sich schwach blau färbt. Das Protoplasma, der Zellkern und die Chlorophyllkörner bleiben (wie auch in den meisten Zellen die Vakuolen!) ungefärbt. Beiläufig sei hier schon bemerkt, daß in einzelnen Zellen die Ölkörper sich blau färben (zwar nicht das Öl in denselben).

In Fig. 4 ist eine junge Radulablattzelle nach Pikrinsäurebehandlung gezeichnet. *K* ist der Zellkern, *C* sind die Chlorophyllkörner, *V* sind die jungen Vakuolen, welche später zu den normalen Vakuolen auswachsen, schließlich bezeichnet *O* die Vakuole, welche sich im Ölkörper umwandeln wird.

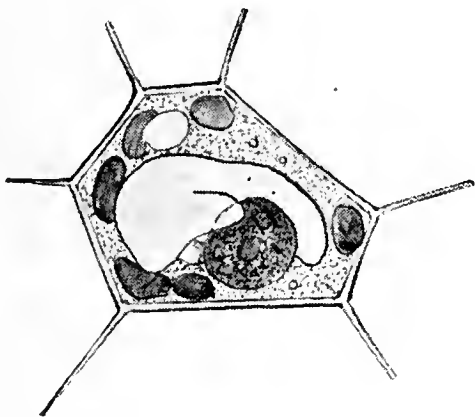


Fig. 5. Etwas älteres Stadium wie Fig. 4.

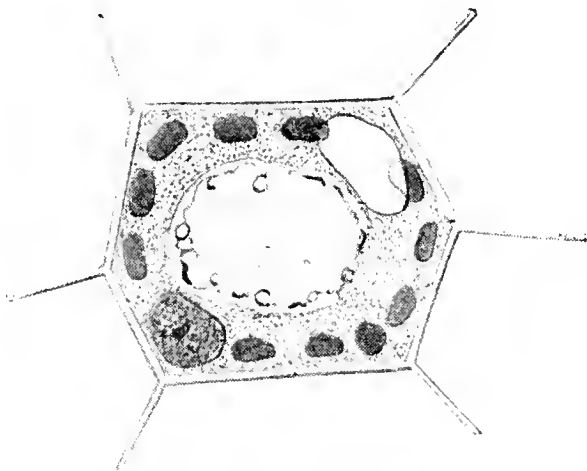


Fig. 6. Ein noch älteres Stadium. Das Öl fängt an sich zu bilden.

Ein etwas späteres Stadium ist in den Figg. 5 und 6 abgebildet. In beiden Zellen sind die gewöhnlichen Vakuolen nur noch wenig gewachsen. Die junge Ölvakuole beginnt sich etwas unregelmäßig zu gestalten, sie liegt dicht neben dem Zellkern. In noch älteren Zellen werden die Umrisse des jungen Ölkörpers dunkler und schärfer, zugleich wird die Oberfläche runzlig. Das Öl beginnt sich jetzt deutlich zu bilden; Osmiumsäure bräunt den Inhalt. Wie bei *Scapania* wachsen die Ölkörper nach diesem Stadium schnell aus zum kompletten Zustande.

Schließlich werden wir die Entstehung der Ölkörper von *Calyptogeia trichomanis* besprechen. Die Ölkörper dieser Art sehen aus

wie komponierte Stärkekörner oder wie perlschnurartige Reihen von hellen Öltropfen. Pfeffer meint¹⁾, daß bei *Alicularia*, dessen Ölkörper zwar nur aus wenigen „Teilstücken“ bestehen, die Abscheidungen zwischen den Teilen membranartig sind und von gleicher Beschaffenheit wie die nach Alkoholbehandlung zurückbleibende Hülle. Ich mache hier diese Bemerkung, weil die Meinung, daß die Zwischenstreifen membranartig sind, wahrscheinlich bei *Alicularia* oder *Calypogeia* entstanden ist.

Das Bild einer mit Pikrinsäurelösung behandelten Zelle stimmt wiederum mit dem einer Scapaniazelle überein. Wir sehen eine große Vakuole und den meistens an einer Seite gelegenen Zellkern. Einige kleine Vakuolen in der Nähe des Zellkerns verwandeln sich später in Ölkörper. Wahrscheinlich hat Hieronymus dies auch beobachtet und hat seine Anmerkung in seiner zitierten Arbeit hierauf Beziehung.

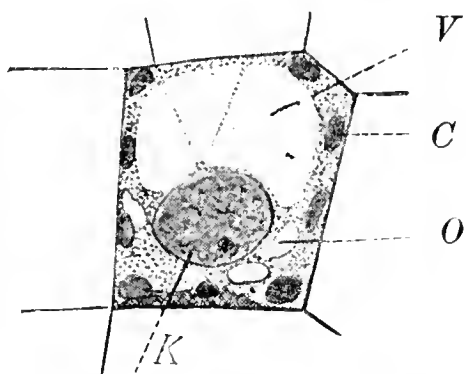


Fig. 7. Junge Zelle von *Calypogeia trichomanis*. V Vakuole, C Chlorophyllkörner, O die jungen Ölkörper.

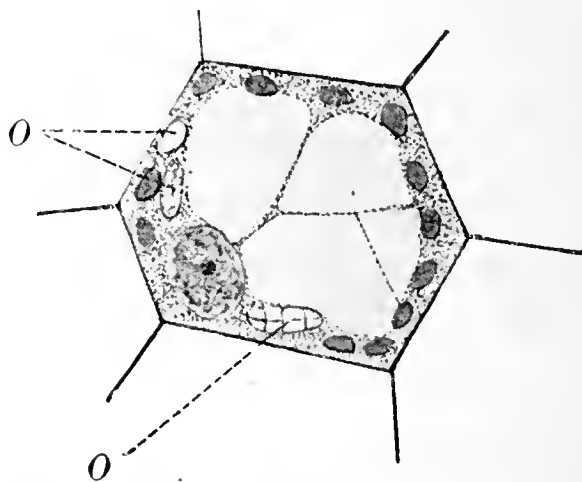


Fig. 8. Älteres Stadium einer Zelle von *Calypogeia*. O die jungen Ölkörper in drei verschiedenen Entwicklungsstadien.

Fig. 7 zeigt uns eine solche junge Zelle von *Calypogeia*. In Fig. 8 ist ein älteres Stadium gezeichnet. In der Bildebene befanden sich drei Ölkörper in verschiedenen Entwicklungszuständen. Das Öl tritt in den jungen Ölkörpern sofort in großen Tropfen auf, wodurch sie direkt das Aussehen komponierter Stärkekörner erhalten, freilich sind die jüngsten Ölkörper häufig viel mehr „zusammengesetzt“ als die älteren. Diese bestehen meistens aus ziemlich wenigen Teilstücken.

Daß die Ölkörper der Jungermanniales Vakuolen sind, kann uns eigentlich nicht wundernehmen. Es ist schon längst bekannt, daß unter dem Begriffe „Vakuole“ sehr verschiedene Gebilde zu verstehen sind, welche aber darin übereinstimmen, daß sie von einer lebendigen, autonomen Wand, dem Tonoplasten, umgeben sind und

1) Pfeffer, l. c. pag. 21.

daß die Eigenschaft des Tonoplasten bestimmend auf den Inhalt der Vakuole wirkt. So kennt man Eiweiß-, Gerbstoff-, Farbstoff-, Gas- und Kristallvakuolen, während jede Vakuole, welche in dieser Richtung nicht einseitig ausgebildet ist, doch Stoffe verschiedenster Art aufspeichern kann. Daß auch nicht alle Vakuolen in einer Zelle in dieser Hinsicht gleich sind, ist schon ohne chemische Mittel bisweilen deutlich bemerkbar, z. B. durch verschiedene Färbung des Zellsaftes.¹⁾ Bei einigen Pflanzen findet man gerbstoffführende und gerbstofffreie Vakuolen nebeneinander in einer Zelle. Daß also auch von den in einer Zelle enthaltenen Vakuolen einige ölhaltig werden und andere nicht, ist nicht etwas ganz Besonderes.

Bis jetzt wurde angenommen, daß die Bildung von fettem Öl im Protoplasma stattfindet und zwar, wie in den Samen an beliebigen Stellen oder wie in den anderen Fällen in protoplasmatischem Stroma, den Elaioplasten.²⁾

Ich will hier die Elaioplasten, wie sie aus zahlreichen Pflanzen bekannt geworden sind, nicht weiter besprechen, weise nur darauf hin, daß Raciborski³⁾ Elaioplasten und Tonoplasten als homologe Organe auffaßt (von denen er zwar meint, daß sie sich nur durch Neubildung vermehren können).

Während Wakker die Ölkörper zu den Elaioplasten rechnet, gibt von Küster⁴⁾ in seiner Arbeit eine Vergleichung zwischen diesen Gebilden und kommt dann zu dem Schluß, daß zahlreiche Differenzpunkte bestehen. Das hauptsächlichste ist wohl, daß bei den Elaioplasten ein protoplasmatisches Stroma mit deutlicher Proteinreaktion fixiert und isoliert werden kann, während ein solches Stroma von von Küster zwar angenommen, aber nicht fixiert und auch nicht isoliert werden kann. Er stützt sich dabei auf die Färbung mit Gentianaviolett von mit Osmiumsäure fixierten Ölkörpern; die braunen oder schwarzen Öltropfen liegen dann in einer violetten Masse eingebettet. Etwas ähnliches kann man, wie schon erwähnt, u. a. bei *Scapania* erzielen durch Eintragen von Blättern oder ganzen Pflanzen in Methylenblaulösung. Der Raum zwischen dem Öltröpfchen ist dann blau gefärbt, alles übrige in der Zelle ist ganz oder fast ganz farblos.

1) Vgl. z. B. Went, Die Vermehrung der Vakuolen durch Teilung. Pringsh. Jahrb. Bd. 19 pag. 295 ff. und insbesondere pag. 347, 348.

2) Wakker, l. c. pag. 492.

3) Raciborski, Über d. Entwicklungsgesch. d. Elaioplasten d. Liliaceen. Anzeiger d. Akad. d. Wissensch. in Krakau 1893. 57. pag. 259 d. Separatabdrucks.

4) von Küster, l. c. pag. 29 ff.

Nehmen wir weiter an, daß das Stroma von Küsters nicht fixierbar und isolierbar ist, daß nach Lösung des Öls nur eine Hülle übrig bleibt und von einer Struktur innerhalb dieser Hülle nichts zu sehen ist¹⁾, daß weiter die Zwischensubstanz nur sehr undeutliche Proteinreaktion gibt, so scheint mir die Annahme eines festen Stromas nicht gerechtfertigt. Vielmehr komme ich auf Grund der von Pfeffer, Wakker und von Küster angegebenen Reaktionen zu dem Schluß, daß die Zwischensubstanz der Ölkörper eine zähe Flüssigkeit ist, welche auch Eiweißstoffe enthält.

Wenn aber die Ölkörper Vakuolen sind, so müssen sie von einer eigenen Wandung umgeben sein. Wir besprechen dies zugleich mit der Lage der Ölkörper in der Zelle.

Die Lage der Ölkörper in der Zelle und ihre Wandung.

Wer die Ölkörper in lebendigen Zellen beobachtet, kommt leicht zu der Meinung, daß sie im Zellsaft liegen. Wakker²⁾ konnte durch abnormale Plasmolyse mit 20proz. Eosinsalpeter zeigen, daß sie immer

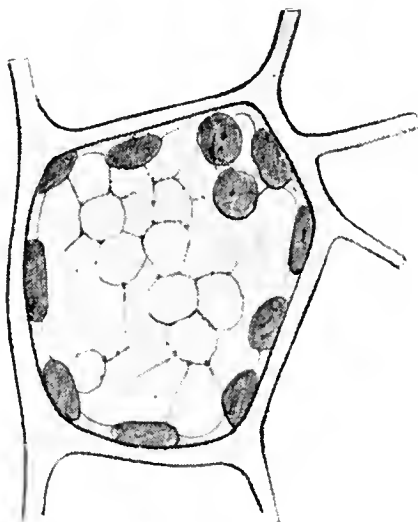


Fig. 9. Zelle von *Lepidozia reptans*.
Nach Jodjodkaliumbehandlung.

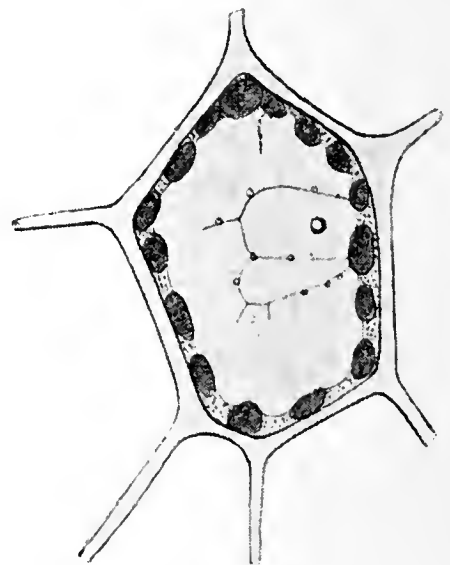


Fig. 10. *Alicularia scalaris*. Eine Zelle
mit Alkoholjodlösung behandelt.

im Protoplasma gelegen sind. Auch von Küster teilt diese Meinung und verteidigt sie gegenüber den von Pfeffer gemachten und schon früher erwähnten Bedenken. Die Entstehung der Ölkörper im Protoplasma steht jedenfalls fest. Nehmen wir aber an, daß die Ölkörper Vakuolen sind, so müßten sie im jüngsten Zustande vom Tonoplasten umgeben sein, und diese Wandung muß sich aller Wahrscheinlichkeit nach auch später erhalten.

1) Pfeffer, l. c. pag. 6 beobachtete einmal ein Erhaltenbleiben der Zwischensubstanz nach Alkoholbehandlung bei *Alicularia scalaris*.

2) Wakker, l. c. pag. 482, 483.

Von allen 29 von mir kultivierten Spezies habe ich Blätter mit Bezug auf die Lage der Ölkörper untersucht, und zwar sowohl frisch wie nach Behandlung mit Alkohol, alkoholischer Jodlösung, Jodjodkalium und alkoholischer Cyaninlösung. Es zeigen sich dann die Ölkörper deutlich an Protoplasmafäden aufgehängt. In allen Fällen zeigen sich diese Protoplasmafäden nach Einwirkung von Reagentien, in einigen Fällen wie z. B. bei *Jungermannia crenulata* auch im frischen Zustande, weil die Protoplasmafäden hier zahlreiche, in zitternder Be-

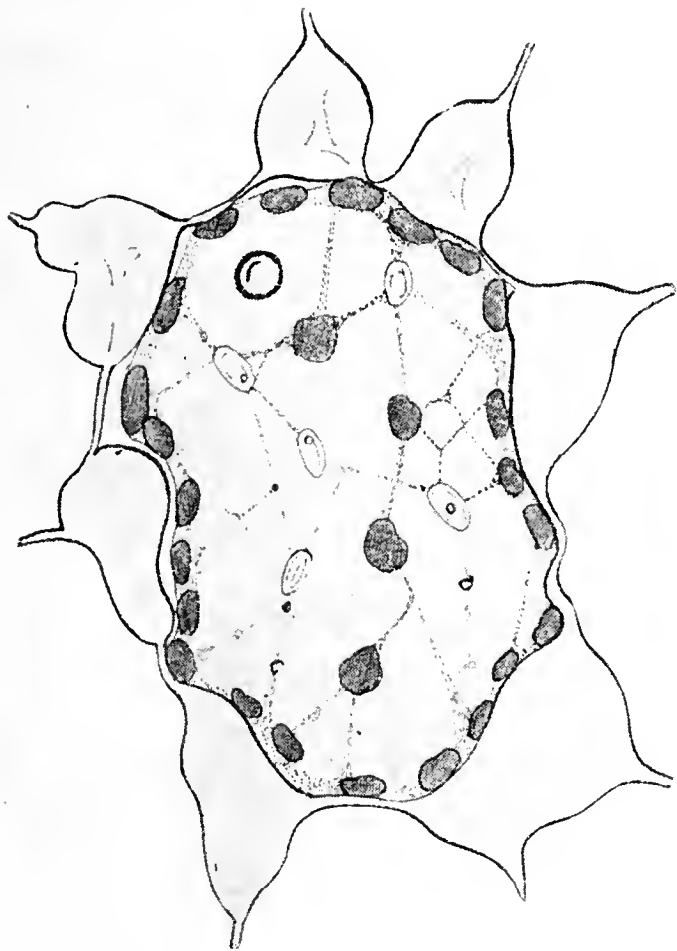


Fig. 11. Zelle von *Ptilidium ciliare*. Die dunklen Körper sind Chlorophyllkörner.

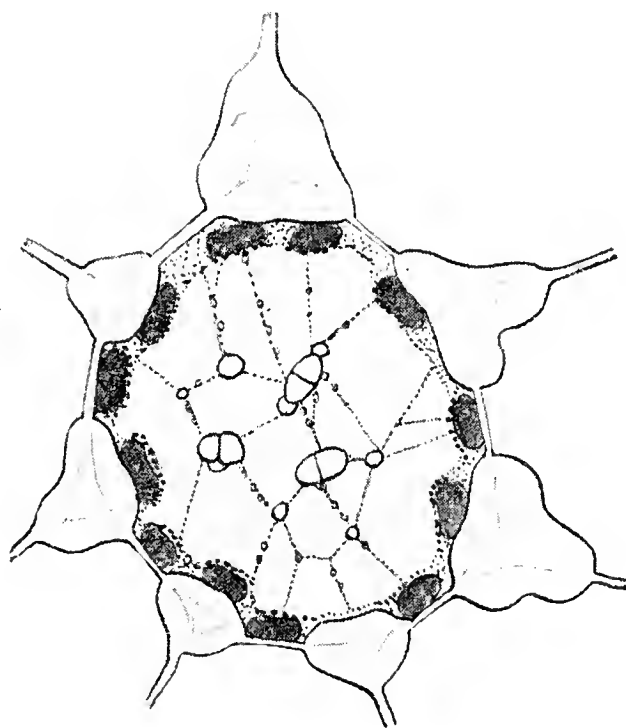


Fig. 12. Etwas jüngere Zelle als Fig. 11 mit komponierten Ölkörpern.

wegung begriffene Mikrosomen einschließen. Läßt man auf das Präparat Reagentien einwirken, wodurch das Öl gelöst wird, so bekommt man netzartige Bilder, worin es bisweilen nicht einmal leicht ist, die Hüllen der Ölkörper von den protoplasmatischen Anhängefäden zu unterscheiden. Benützt man starken Alkohol oder eine starke alkoholische Jodlösung, so kann es mitunter stattfinden, daß einige oder mehrere Anhängefäden wahrscheinlich durch die schnelle Wasserentziehung reißen. Man bekommt dann Bilder wie z. B. in Fig. 9 für *Lepidozia reptans*, in Fig. 10 für ein älteres Blatt von *Alicularia scalaris* angegeben ist. Wird das Öl nicht so schnell entfernt, so bekommt man Bilder wie in Figg. 11 und 12 für *Ptilidium ciliare*, in Fig. 13 für ein ganz junges Blatt von *Alicularia*, in Fig. 14 für *Jungermannia*

crenulata, in Fig. 15 für *Frullania dilatata* und in Fig. 16 für ein älteres *Alicularia*-Blatt gezeichnet worden ist. Die Ölkörper sind in allen von mir untersuchten Fällen an verschiedenen Seiten mit dem wandständigen Protoplasma verbunden und in den meisten Fällen bekommt man den Eindruck, daß sie nicht allseitig frei von der Vakuole umgeben, sondern an einer Seite dem wandständigen Protoplasma genähert sind.

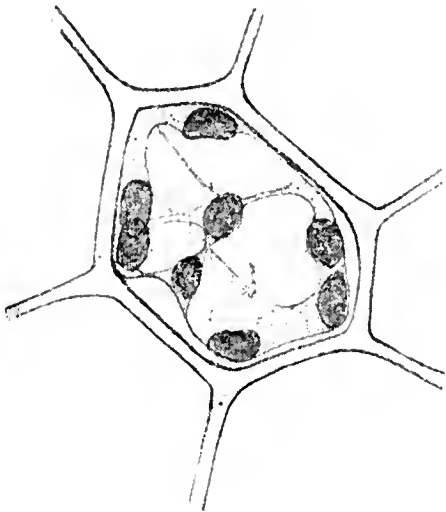


Fig. 13. Junge Zelle von *Alicularia* nach Behandlung mit alk. Jodlösung.

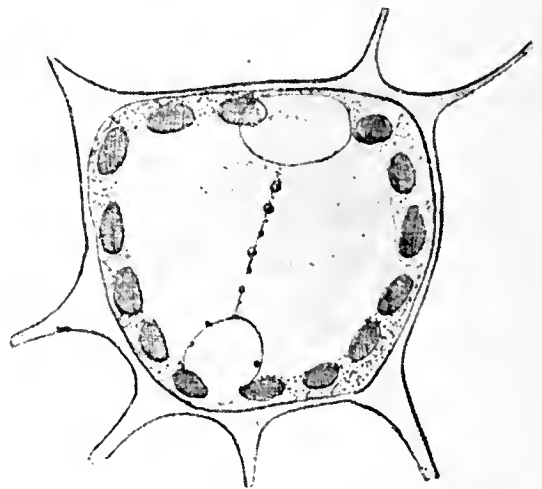


Fig. 14. Zelle von *Jungermannia crenulata* nach Alkoholbehandlung.

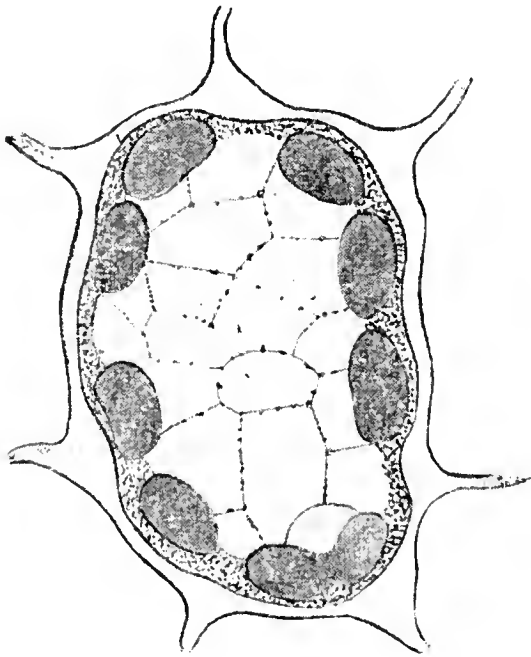


Fig. 15. Zelle von *Frullania dilatata* nach Jodjodkaliumbehandlung.

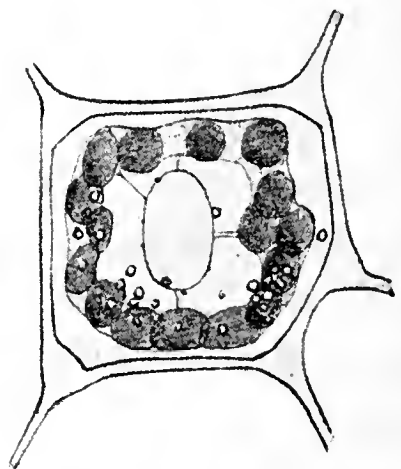


Fig. 16. Zelle von *Alicularia scalaris* mit Jodjodkalium behandelt.

Ich vermag nicht anzugeben, wann und wie das protoplasmatische Netz, das die Ölkörper aufnimmt, gebildet wird. Das Material eignet sich niemals zu entwicklungsgeschichtlichen Untersuchungen dieser Art. In weitaus den meisten Fällen aber schwindet das Netz, wenn man genau auf den optischen Querschnitt einstellt, um, wenn auch undeutlicher, bei tieferer Einstellung wieder hervorzutreten. Meiner Ansicht nach liegen denn auch die Ölkörper nicht etwa mitten

in der Vakuole, sondern, vielleicht mit Ausnahme von *Radula complanata*, ziemlich oberflächlich.

Wenn die Ölkörper eigentlich nur metamorphosierte Vakuolen sind, so müssen sie wie jede andere Vakuole auch eine eigene Wand haben. Die Frage nach dieser Wand wäre als gelöst zu betrachten, wenn man die nach Einwirkung von Alkohol usw. überbleibende Hülle mit Pfeffer als solche erblicken wollte. von Küster jedoch hält diese Hülle, wie schon einleitend gesagt, für ein Kunstprodukt und stützt diese Meinung auf die Tatsache, daß er die Hülle in lebendigem Zustande nicht beobachten konnte und sie nur nach Einwirkung von Reagentien oder nach physikalischen Eingriffen entstehen sah. Weiter beobachtete er wie Pfeffer bei einigen Arten doppelte Hüllen, wenn er den Rückstand einer Lösung des Öls in schwachem Alkohol in starkem Alkohol löste.

Diese letzte Beobachtung führt gewiß zu der Annahme, daß auch die erste äußere Hülle nur als Niederschlagsmembran oder Gerinnungsmembran aufzufassen sei; die Tatsache aber, daß eine Membran der Ölkörper nicht beobachtet werden konnte, beweist noch nicht, daß sie nicht bestehe.

Es ist nicht schwierig, das Auftreten der Hülle durch Druck (auch durch Erhitzen) z. B. bei *Radula* zu beobachten. Werden erwachsene Blätter auf einem Objektglase in Wasser gelegt und das Deckglas fest aufgedrückt, so tritt Hüllenbildung ein. Zwar sind die gebildeten Hüllen äußerst zart, doch sind sie deutlich zu beobachten. Die Tatsache des Auftretens von Hüllen durch Druck beweist, daß die Hülle jedenfalls nicht als Gerinnungsmembran, sondern als Niederschlagsmembran aufzufassen ist. Der Niederschlag entsteht durch Austreten von Stoffen aus dem Ölkörper in den Zellsaft, welcher bei allen Arten mehr oder weniger gerbstoffreich ist; und da die Flüssigkeit zwischen den Öltropfen im Ölkörper jedenfalls Eiweißstoffe enthält, würde die gebildete Hülle aus gerbsaurem Eiweiß bestehen können, was durch die Reaktionen nicht widersprochen wird. Auch wenn die Hülle durch Alkohol usw. gebildet wird, ist sie meiner Meinung nach eine Niederschlagsmembran, entstanden durch Wechselwirkung von Stoffen aus dem Ölkörper und dem Zellsaft.

Die Hüllen entstehen, wie gesagt, immer nur durch gewisse physikalische oder chemische Eingriffe, welche schädigend oder tötend auf die lebendige Substanz einwirken. In ganz unbeschädigten Zellen entstehen die Hüllen nicht. Das kann nur daher rühren, daß eine lebendige Abscheidung zwischen Ölkörper und Vakuole da ist, welche

die Wechselwirkung der Stoffe zwischen beiden Organen verhindert. Nur wenn diese Abscheidung getötet ist, oder auch wenn durch Gewalt ein Übertreten der Stoffe aus dem Ölkörper in die Vakuole erzeugt wird, treten die Hüllen auf.

Diese lebendige Abscheidung zwischen Ölkörper und Vakuole ist einerseits der Tonoplast der normalen Vakuole, andererseits eine Wandung, welche sich aus der Vakuolenwand des jungen Ölkörpers entwickelt hat.

Vielleicht wird man meinen, daß diese „doppelte“ Wand denn doch etwas sichtbar zu machen sein müßte. Man kann aber auch die Vakuolenwand nicht sichtbar machen (nur indirekt durch abnormale Plasmolyse), auch ist z. B. die Kernwand meistens nur unter sehr günstigen Bedingungen zu sehen. Vielleicht auch wird die Wandung der Ölkörper durch die verschiedenen Reagentien so angegriffen, daß sie nach Lösung des Öls nicht mehr zurückbleibt, sondern von den austretenden Öltropfen und das Lösungsmittel mitgerissen wird.

Pfeffer¹⁾ beobachtete, daß wasserentziehende Mittel die Ölkörper verkleinerten, und daß damit häufig auch Formänderungen verknüpft waren. Auch ich habe das bei mehreren Arten mit großen Ölkörpern beobachten können. Die Ölkörper lassen sich also gleichsam plasmolysieren. Konnte auch hier eine abnormale Plasmolyse hervorgerufen werden, so wäre damit die Frage nach der eigenen Wand zu erledigen. Da aber der ganze Zellinhalt bei der Plasmolyse zusammenschrumpft, ist die wahre Sachlage nicht deutlich und sicher zu ermitteln. Bemerkenswert ist jedenfalls die auch von von Küster²⁾ beobachtete Tatsache, daß bei abnormaler Plasmolyse mit Eosinsalpetern zwar das Protoplasma rot gefärbt wird, nicht aber die Zwischen-substanz der Ölkörper. Dies beweist, daß die lebendige Wand der Ölkörper gleichwie die Vakuolenwand nicht beschädigt wurde.

Im allgemeinen glaube ich, daß die Beobachtungen das Vorhandensein einer Wand wahrscheinlich machen; das Einzige, freilich Wichtige, was dagegen spricht, ist, daß man dieselbe bis jetzt nicht mit Sicherheit zu sehen bekommen kann.

Die Bewegungserscheinungen in den Ölkörpern.

Völlig normale und intakte Ölkörper zeigen keine oder doch nur äußerst geringe Änderungen an ihrem Äußern.³⁾ Ihre Lage in

1) Pfeffer, l. c. pag. 19, 20.

2) von Küster, l. c. pag. 17.

3) Wakker hat z. B. in seiner Beschreibung der jungen Ölkörper (l. c. pag. 486, zitiert in dieser Arbeit) solche beobachtet, welche durch die Präparation

der Zelle bleibt stundenlang ungeändert, auch in ihrem Innern sind keine Veränderungen zu sehen.

Doch gibt es Umstände, welche vielleicht in der Natur nur selten oder fast niemals vorkommen, aber welche vom Experimentator gegeben werden können, wodurch Änderungen wenigstens bei einigen Arten auftreten. Wir werden hierauf noch zurückkommen (pag. 468). Innerhalb des Ölkörpers führen die Öltröpfchen nach chemischen oder physikalischen Eingriffen Bewegungen aus, am häufigsten die Molekularbewegung. Die Molekularbewegung der Öltröpfchen, welche bei allen Arten zu beobachten ist (bei einigen mit anscheinend homogenen Ölkörpern, wie *Alicularia* u. a. nach vorhergehendem Zerfall der Ölmasse in zahlreichen Tröpfchen) ist meistens die erste Andeutung angefangener Desorganisation. In älteren Blättern findet man neben abgestorbenen Zellen solche, welche im Absterben begriffen sind und darin bisweilen (nicht immer) Ölkörper mit Molekularbewegung der Öltröpfchen. Die Erscheinung tritt immer ein, wenn der Ölkörper viel Wasser aufnimmt, also wenn man es in reinem Wasser und im allgemeinen in eine Lösung bringt, die, ohne zu töten, in ihren isotonischen Koeffizienten stark vom Zellsaft abweicht. Freie Ölkörper, welche aus einer Zelle ausgefallen und ins Wasser geraten sind, zeigen daher immer nach kurzer Zeit die Molekularbewegung in ihrem Innern.

Die Einwirkung vieler Chemikalien in verdünnter Lösung hat ebenfalls diese Erscheinung zur Folge, dann aber meistens nach vorhergehender Spaltung oder Zusammenfließung der vorhandenen Öltröpfchen; geht die Einwirkung des Reagens so weit, daß der Ölkörper desorganisiert wird, dann setzt sich die Molekularbewegung der Öltröpfchen im Zellsaft fort. Die Bewegung der Tröpfchen stellt sich, wie auch von Küster beobachtete, nach Druck ein bei *Radula complanata*. Dasselbe gilt für andere Arten; die Ölkörper sind bei diesen aber so viel kleiner, daß die Erscheinung schwieriger auszulösen ist. Die Möglichkeit der Molekularbewegung innerhalb des Ölkörpers beweist meiner Meinung nach, daß, wenn sie auch nur nach Aufnahme von Wasser eintritt, die Zwischensubstanz der Ölkörper nicht fest ist. Ich will hier nicht unerwähnt lassen, daß die Molekularbewegung schon bei äußerst geringer Erwärmung schneller wird.

Es gibt noch eine andere Erscheinung, welche für die flüssige oder halbflüssige Natur der Zwischensubstanz spricht; dieselbe ist aber nur bei Arten mit größeren Ölkörpern, etwa *Radula* oder *Ali-*

gelitten hatten. In jungen, intakten Ölkörpern findet niemals Molekularbewegung statt, wie auch von Küster erkannte.

cularia zu beobachten. Sucht man in einem Radulablatte eine Zelle aus mit einem Ölkörper, das eine oder mehr grössere Öltropfen enthält, so kann man durch einseitigen Druck auf die Zelle, z. B. mit einer Präpariernadel von geeigneter Form, bewirken, daß die größeren Öltropfen nach der anderen Seite des Ölkörpers gedrängt werden. Dies geschah ohne große Formänderung des Tropfens. Die Beobachtung muß bei mittlerer Vergrößerung gemacht werden und ist daher immer schwierig, weil eine richtige Handhabung der Präpariernadel nicht leicht gelingt. Ich habe auch versucht, Deckglassplitter u. a. mit unter das Deckglas zu legen; es gibt dann wohl immer einige Zellen, welche zur Hälfte von diesen Splittern bedeckt sind. Doch machen die Lichtbrechungserscheinungen an den Rändern der Splitter die Beobachtung so gut wie unmöglich. Mit Hilfe einer Präpariernadel ist es mir aber einige Male gelungen, ein libellenartiges Hin- und Herspielen eines größeren Öltropfens innerhalb eines Ölkörpers zu beobachten.

Die Vermehrung der Ölkörper.

Die Ölkörper teilen sich nicht, ebensowenig wie z. B. die Aleuronkörner. Doch sind darum die Aleuronkörner noch nicht als Neubildungen in der Zelle zu betrachten; sie haben sich als Vakuolen von Zelle zu Zelle vermehrt. Ebenso die Ölkörper.

In normalen Fällen teilen sich die Zellen, welche schon gut ausgebildete Ölkörper enthalten, nicht mehr. In den ganz jungen Zellen, welche sich noch energisch teilen, sind aber die Ölkörper nur noch als Vakuolen enthalten und es ist seit den Untersuchungen Wents genügend bekannt, daß die Vakuolen der beiden Tochterzellen durch Teilung derjenigen der Mutterzelle entstehen. Überdies können sich die Vakuolen in jeder Zelle noch teilen; die beiden Tochterzellen brauchen daher später nicht gleich viele Ölkörper zu enthalten.

Ich habe die Zellteilung beobachtet bei *Alicularia scalaris*, einer auch zur Untersuchung der Entwicklungsgeschichte der Ölkörper sehr geeigneten Art. Die Zellteilung findet hier, wie bei den meisten Lebermoosen, hauptsächlich abends und über Nacht statt. Stellt man die Pflanzen kalt (in einem von Eis umgebenen Glasgefäß), so kann man aber die Zellteilung am folgenden Tage beobachten. In zwei Fällen habe ich die Teilung der kleinen Vakuolen direkt beobachten können; in allen anderen Fällen war jedoch (nach Behandlung mit gesättigter wässriger Pikrinsäurelösung) eine Vermehrung der Vakuolen zu sehen.

Es ist möglich, daß in einer Zelle, welche ursprünglich eine bestimmte Zahl Ölkörper einschließt, später mehrere auftreten. In den meisten Fällen erhält man den Eindruck, daß die beigekommenen Ölkörper die Stelle des alten Ölkörpers vertreten müssen, denn dieses zeigt meistens mehr oder weniger weitgehende Änderungen, welche auf Desorganisation hinweisen. Bei *Radula* beobachtet man dies am leichtesten, ich sah es übrigens auch bei *Alicularia*. Die meisten Radulablattzellen enthalten nur einen Ölkörper, an den Rändern der Blätter findet man aber sehr häufig Zellen, welche deren 2—3 einschließen. Bisweilen sind nur die beiden oder die drei Ölkörper einander gleich; meistens ist eines oder sind zwei merklich kleiner und mehr kugelförmig, während der größte Ölkörper häufig runzelig, unregelmäßig geformt oder gar halb oder ganz desorganisiert ist.

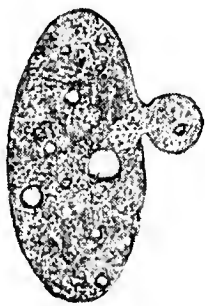


Fig. 17. Ein Ölkörper von *Radula complanata* mit seitlichem Auswuchs.

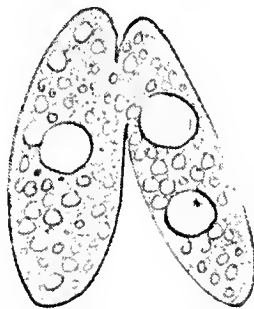


Fig. 18. Zwei „verwachsene“ Ölkörper von *Alicularia minor*.

Ich bin nicht imstande anzugeben, unter welchen Umständen die „adventiven“ Ölkörper entstehen, jedenfalls geschieht dies schon früh, wenn die Ölkörper des Blattfusses noch in ihrer Entwicklung begriffen sind. Zellen mit mehreren Ölkörpern findet man bei *Radula* meistens in Reihen oder Gruppen. In einem Falle sah ich die in Fig. 17 abgebildete Knospung; etwas ähnliches für *Alicularia minor* (aus einem Blatte aus der Nähe des Calyx) zeigt Fig. 18. Hier sind gleichsam zwei Ölkörper verwachsen, sie sind schon zu Ölkörpern ausgewachsen bevor die Trennung der Töchterhälften einer Muttervakuole sich ganz vollzogen hatte.

Zum Schluß wollen wir kurz erwähnen, daß dort, wo sekundäre Meristeme sich bilden, die Zahl der Ölkörper immer eine größere als die gewöhnliche ist. von Küster sah dies schon bei der Entwicklung der Brutknospen von *Radula*; ich konnte es bei derselben Pflanze und überdies bei *Alicularia* und *Scapania* beobachten, wenn durch irgendwelche Ursache nachträgliche Teilungen in einer Blattfläche auftraten. Willkürlich, wenn auch nicht immer sicher, konnten diese sekundären Teilungen hervorgerufen werden durch Einschneiden

des Blattrandes und Auflegen der verwundeten Blätter auf feuchte Rindenstückchen. Häufig tritt dann in der Nähe der Wunden Zellteilung ein, später bilden sich häufig Brutknospen, bisweilen Rhizoiden, welche bei *Radula* an den Blättern vorkommen. Bei diesen Teilungen entstehen Zellen mit 4—7 kleinen Ölkörpern. Die Untersuchung von Pikrinsäurepräparaten zeigte, daß in diesen Fällen immer auch ursprünglich mehrere Vakuolen da waren.

Die Bedeutung der Ölkörper.

Mit einigen Worten will ich dieses Thema berühren, leider kann ich dem einleitend Gesagten kaum etwas zufügen. Ich kultivierte 29 Arten und habe viele davon unter den verschiedensten Bedingungen gezogen. Weder reichliche noch schwache Düngung des Bodens, weder Überfluß noch Armut oder Mangel an Stickstoff- oder Kaliumverbindungen üben auf den Ölkörper Einfluß aus. Licht oder Finsternis, Dürre oder Feuchtigkeit, Wärme oder Kälte, alles ist einerlei. Die Pflanzen ändern ihr Äußeres unter diesen verschiedenen Bedingungen, sie zeigen sich sogar sehr plastisch, aber die Ölkörper bleiben unverändert, die neu entstandenen sehen aus wie die, welche unter ganz anderen Bedingungen sich entwickelt hatten. Auch Pfeffer und von Küster haben dies bemerkt und es ist daher wahrscheinlich, daß Pfeffer recht hatte, als er das Öl in diesem Falle als Exkret betrachtete, welches vielleicht nur die von Stahl angegebene biologische Bedeutung hat. Über die Stoffwechselprozesse, welche die Bildung des Öls in den Ölvakuolen verursachen, wissen wir bis jetzt noch nichts.

Eine vereinzelte Beobachtung will ich noch mitteilen. Ich habe *Alicularia scalaris* absolut feucht und dunkel kultiviert; die Ölkörper dieser Pflänzchen waren granuliert, das Öl war in kleinen und großen Tropfen verteilt, etwa wie bei *Radula*. Dies ist auch der einzige Fall, daß ich eine deutliche Abweichung vom Typus habe konstatieren können.

Werden *Alicularia*-Pflanzen von Pilzen befallen, so werden die Ölkörper desorganisiert. Sie teilen sich dabei in zahlreiche kleinere, statt 2—5 findet man häufig 10—18 Ölkörper. In allen Fällen runden sie sich ab und sehen öfter gewöhnlichen Vakuolen ähnlich.

Das Vorkommen der Ölkörper bei den verschiedenen Arten.

Wie Pfeffer und von Küster nachwiesen, kommen die Ölkörper bei einer Art, welche überhaupt solche besitzt, in allen Teilen vor, nur normalerweise nicht, wie Pfeffer für *Lophocolea* angibt und

ich auch bei *Calypogeia* und *Jungermannia albicans* sah, in den Rhizoiden. Ich war bisher nicht in der Lage, Sporen in größerer Zahl zu untersuchen, glaube aber, daß ihnen die Ölkörper fehlen. In den Brutkörnern von *Aneura*, *Jungermannia exsecta* und *ventricosa*, *Lophocolea heterophylla*, *Calypogeia trichomanis*, *Sarcoscyphus Funckii* kommen sie aber vor, ebenso in den Brutknospen von *Radula complanata*, hier aber, wie wir gesehen haben, in größerer Zahl.

Bei allen von mir untersuchten Arten waren die Ölkörper im Stengel pro Zelle zahlreicher, meist auch kleiner als in den Blättern, bei *Radula* z. B. führt jede Stengelzelle bis acht, in einzelnen Fällen sogar bis zwölf Ölkörper.

Stellen wir die Arten der Jungermanniales zusammen, für welche Gottsche, Pfeffer, von Küster oder ich das Vorkommen oder Fehlen von Ölkörpern konstatiert haben, so bekommen wir folgende Übersicht:

a) mit Ölkörpern ¹⁾:

* <i>Sarcoscyphus Funckii</i> .	* <i>Lophocolea heterophylla</i> .
* " <i>Ehrharti</i> .	* " <i>minor</i> .
* <i>Alicularia scalaris</i> .	<i>Chiloscyphus polyanthus</i> var. <i>rivularis</i> .
* " <i>minor</i> .	
<i>Plagiochila asplenioides</i> .	* <i>Calypogeia trichomanis</i> .
* <i>Scapania irrigua</i> .	* <i>Lepidozia reptans</i> .
* " <i>nemorosa</i> .	<i>Mastigobryum trilobatum</i> .
* <i>Jungermannia albicans</i> .	<i>Trichocolea tomentella</i> .
* " <i>exsecta</i> .	* <i>Ptilidium ciliare</i> .
* " <i>crenulata</i> .	<i>Lejeunia serpyllifolia</i> .
* " <i>hyalina</i> .	" <i>calcareo</i> .
* " <i>inflata</i> .	* <i>Madotheca platyphylla</i> .
* " <i>ventricosa</i> .	* <i>Frullania dilatata</i> .
" <i>incisa</i> .	* " <i>tamarisci</i> .
" <i>sphaerocarpa</i> .	<i>Fossombronia angulosa</i> .
" <i>Mülleri</i> .	* <i>Pellia epiphylla</i> .
* " <i>attenuata</i> .	* " <i>calycina</i> .
" <i>quinquedentata</i> .	* <i>Aneura multifida</i> .
* " <i>trichophylla</i> .	" <i>palmata</i> .
* <i>Lophocolea bidentata</i> .	

1) Die mit * versehenen Arten habe ich in Kultur und untersucht.

b) ohne Ölkörper:

Jungermannia Michauxii.	Jungermannia setacea.
* " divaricata.	*Metzgeria furcata.
* " bicuspidata.	" pubescens.
* " connivens.	

In systematischen Arbeiten findet man die Ölkörper entweder gar nicht oder nur beiläufig erwähnt.¹⁾ Wenn auch von geringerem diagnostischen Wert, können die Ölkörper doch hin und wieder Dienste leisten. So kommen z. B. von *Sarcoscyphus Funckii* äußerst zarte Formen vor, welche von *Jungermannia divaricata* fast nicht zu unterscheiden sind; erstere hat aber immer Ölkörper, letztere nicht. Auch einige verwandte oder ähnliche Arten können auch durch ihre Ölkörper unterschieden werden. So hat *Jungermannia trichophylla* Ölkörper, *Jungermannia setacea* nicht, *Alicularia scalaris* hat homogene Ölkörper, *Alicularia minor* solche, welche emulsioniert scheinen, wie diejenigen von *Radula*. Eigentümlich ist noch, daß die großen Randzellen der Blätter von *Jungermannia crenulata* keine Ölkörper einschließen. Ebenso fehlen sie den „Oberhautzellen“ von *Aneura*. Im allgemeinen kann eine Beschreibung eines Lebermooses leicht durch die Beschreibung der Ölkörper komplettiert werden, da eine genaue Bestimmung doch mikroskopische Untersuchung fordert.

Zusammenfassung.

1. Die Ölkörper der Jungermanniales entstehen aus Vakuolen.
2. Die Öltröpfchen liegen wahrscheinlich in einer halbflüssigen Zwischen-substanz.
3. Die Ölkörper besitzen eine eigene Wandung, den ursprünglichen Tonoplasten.
4. Die Ölkörper vermehren sich in jungem Zustande durch Teilung; sind sie einmal ausgebildet, so bleiben sie unverändert.
5. Die Hülle der Ölkörper ist ein Kunstprodukt und besteht wahrscheinlich aus gerbsaurem Eiweiß.
6. Die Möglichkeit einer Bewegung der Öltröpfchen innerhalb des Ölkörpers ist ein Beweis für die Halbflüssigkeit des Inhalts.
7. In sekundären Meristemen entstehen immer mehrere Ölkörper.

1) Die große Lebermoosflora von Großbritannien und Irland von Pearson habe ich nicht einsehen können.

Die Variabilität von *Paris quadrifolia* L. in der Umgebung von St. Gallen.

Von Paul Vogler (St. Gallen).

Die Wälder in der Umgebung der Stadt St. Gallen sind außerordentlich reich an *Paris quadrifolia*. Jedem Spaziergänger fällt aber auf, daß hier die Einbeere so häufig 5 oder gar 6 Blätter besitzt. Bei größerer Aufmerksamkeit wird er auch finden, daß die normale Vierzahl der Blütenteile ebenfalls oft gestört ist. Solche Beobachtungen weckten in mir die Vermutung, es könnte hier neben der normalen Art eine 5zählige Rasse oder Halbrasse vorhanden sein. Um zu einer Entscheidung zu gelangen, liefs ich durch einige Schüler mehrere große Sträufse von *Paris* sammeln und zählte dieselben, da Schülerzählungen nie ganz zuverlässig sind, selbst aus und zwar: Blätter, Kelch, Krone, Staubgefäße und Griffel (resp. Carpelle) insgesamt an 1200 Exemplaren. Die Resultate meiner Zählungen bestätigten zwar meine erste Vermutung nicht, zeigten aber doch einige andere Gesetzmäßigkeiten, die nicht ohne Interesse sein dürften. Ich stelle sie im folgenden kurz zusammen als kleinen Beitrag zur Lehre von der Variation der Pflanzenorgane.

1. Die Variation der einzelnen Kreise.

Wenn wir zunächst keine Rücksicht nehmen auf eventuelle gegenseitige Abhängigkeit der einzelnen Organkreise, so ergeben sich folgende Zahlen:

	3	4	5	6			
Blätter:	—	919	255	26			
Kelchbl.:	3	1119	75	3			
Kronbl.:	3	1140	57	—			
Griffel:	3	1143	54	—			
	6	7	8	9	10	11	12
Staubgef.:	2	1	1126	13	56	1	1

Berücksichtigen wir nur die normalerweise 4zähligen Kreise: Blätter, Kelchbl., Kronbl., Griffel, so tritt deutlich eine Abnahme der Variation hervor. Während bei den Blättern noch 281 Exemplare von der Norm abweichen, sinkt die Zahl der Abnormalen bei den Kelchbl. auf 81, den Kronbl. auf 60 und den Griffeln auf 56. Bei

den Blättern fehlen die Varianten mit 3, bei Kronblättern und Griffeln dagegen diejenigen mit 6. Schon daraus ergibt sich, daß eine durchgehende Korrelation der verschiedenen Kreise nicht vorhanden ist.

Der Staubgefäßskreis fällt mit seinen 74 abnormalen scheinbar aus der Reihe heraus; die Zahl sollte zwischen 56 und 60 liegen. Dabei ist aber zu bedenken, daß von vornherein bei einem 8zähligen Kreis die Wahrscheinlichkeit der Variabilität größer ist, als bei einem nur 4zähligen. Das Verhalten dieses Kreises steht also nicht in direktem Widerspruch zu dem aus diesen Zahlen zu ziehenden Schluss: die Variation nimmt gegen die Spitze ab.

Unter den 1200 Exemplaren fand ich eines mit 5 Blättern, von denen eines an der Spitze eingeschnitten war, also eine Übergangsbildung zu 6 Blättern; ebenso beobachtete ich einmal den Anfang einer Spaltung eines Staubgefäßes, bei einer Blüte mit 7 Staubgefäßen.

2. Die Beziehungen zwischen der Zahl der Blätter und der Ausbildung der Blütenkreise.

Zunächst stelle ich die Frage nach der Zahl der regelmässigen (d. h. sämtliche Blütenkreise nach der gleichen Zahl gebaut) resp. unregelmässigen Blüten bei 4-, 5- und 6blättrigen Pflanzen. Folgende Tabelle gibt darüber Auskunft:

	Regelmässige Blüten			Total	Unregelm. Blüten
	3zählig	4zählig	5zählig		
4blättrig	2	913	—	915	4
5blättrig	—	182	43	225	30
6blättrig	—	15	5	20	6
Total	2	1110	48	1160	40

Von 1200 Blüten waren also 1160 regelmässig gebaut, davon wieder 1110 4zählig, 48 5zählig und nur 2 3zählig; durchgehend 6zählige Blüten fehlten vollständig. 913 Pflanzen waren vollständig normal.

Wichtig sind ferner folgende Punkte: Bei den 4blättrigen Pflanzen kommen keine 5zähligen Blüten vor, dagegen 2 mit 3zähligen. Die 4 mit unregelm. Blüten besitzen folgende Blütenformeln: K, C, A, G: 3, 3, 8, 3; 4, 4, 9, 4; 4, 4, 9, 4; 4, 4, 7, 4. Bei der letzten zeigte das 7. Staubgefäß den Anfang einer Spaltung. Die beiden ganz vereinzelter Fälle mit 9 Staubgefäßen können die Giltigkeit des folgenden Schlusses nicht beeinträchtigen: Bei Pflanzen mit 4 Blättern findet keine Vermehrung der Zahl der Organe in den einzelnen Blütenkreisen statt.

Von den total 255 5blättrigen Pflanzen besitzen volle 30, also 11,4 %, unregelmäßige Blüten, während sie bei den 4blättrigen nicht einmal ganz $\frac{1}{2}$ % erreichen. Wenn somit einmal ein Abweichen von der Norm stattfindet bei den Blättern, so ist die Variation der übrigen Kreise viel unregelmäßiger. Noch deutlicher tritt das zutage bei den 6blättrigen Pflanzen. Von 26 Exemplaren besitzen 6 oder 23,1 % unregelmäßige Blüten.

Von den 5blättrigen Pflanzen besitzen 182 4zählige, 42 5zählige Blüten, 30 unregelmäßige mit folgenden Formeln: 4 mit 5, 5, 10, 4; 3 mit 5, 5, 8, 4; 9 mit 5, 4, 8, 4; 1 mit 5, 4, 10, 5; 2 mit 5, 4, 10, 4; 8 mit 5, 4, 9, 4; 2 mit 5, 4, 9, 5; 1 mit 4, 4, 8, 5. Von den 6blättrigen Pflanzen besitzen 15 4zählige, 5 5zählige Blüten, 6 unregelmäßige mit folgenden Formeln: 6, 4, 12, 5; 6, 5, 11, 5; 6, 5, 10, 5; 5, 5, 10, 4; 5, 4, 8, 4; 5, 4, 9, 4. Regelmäßig 6zählige Blüten fand ich nicht. Diese Zahlen stimmen weitgehend überein mit den für die 4blättrigen Pflanzen gefundenen. Eine Vermehrung der Zahl der Organe in den Blütenkreisen über die Zahl der Blätter hinaus findet nicht statt, wohl aber sehr häufig eine Verminderung.

Dieser Satz wird noch besser beleuchtet durch eine kurze Zusammenstellung der Variation der einzelnen Blütenkreise der 4-, 5- und 6blättrigen Pflanzen:

a) 4blättrige Pflanzen (919)					b) 5blättrige Pflanzen (255)					
	3	4	5	6		3	4	5	6	
Kelchbl.	3	916	—	—		—	187	68	—	
Kronbl.	3	916	—	—		—	205	50	—	
Griffel	3	916	—	—		—	109	46	—	
	6	7	8	9		6	7	8	9	10
Staubgef.	2	1	914	2		—	—	196	11	48
c) 6blättrige Pflanzen (26)										
		3	4	5	6					
Kelchbl.		—	16	7	3					
Kronbl.		—	19	7	—					
Griffel		—	19	7	—					
		8	9	10	11	12				
Staubgef.		17	1	6	1	1				

Außerdem zeigt auch diese Zusammenstellung wieder deutlich die Abnahme der Variation gegen die Spitze der Achse.

3. Beziehungen zwischen den einzelnen Blütenkreisen.

Nachdem die Abhängigkeit der Blütenkreise vom Blattwirtel festgestellt, fragt es sich, ob ähnliche Beziehungen auch zwischen den einzelnen Blütenkreisen selbst bestehen. Einen Einblick in diese Verhältnisse geben uns folgende Zusammenstellungen:

a) Variation der übrigen Blütenkreise in den Blüten mit 4 und 5 Kelchblättern.

	4 Kelchblätter (1118)					5 Kelchblätter (56)				
	3	4	5	6		3	4	5	6	
Kronbl.	—	1118	—	—		—	20	56	—	
Griffel	—	1116	2	—		—	28	48	—	
	6	7	8	9	10	6	7	8	9	10
Staubgef.	—	1	1111	4	2	—	—	13	9	54

Auf 1118 Blüten mit 4 Kelchbl. kommen also keine vor mit mehr Kronblättern; bei den Griffeln wird die Normalzahl 8 in 2 Fällen und bei den Staubgefäßen in 6 Fällen überschritten. Auf 56 Blüten mit 5 Kelchblättern findet keine Überschreitung der Zahl 5 resp. 10 statt.

b) Variation der übrigen Blütenkreise in den Blüten mit 4 und 5 Kronblättern.

	4 Kronblätter (1139)							5 Kronblätter (57)						
	3	4	5	6				3	4	5	6			
Kelchbl.	—	1118	20	1				—	—	55	2			
Griffel	—	1135	4	—				—	8	49	—			
	6	7	8	9	10	11	12	6	7	8	9	10	11	12
Staubgef.	—	1	1121	13	3	—	1	—	—	3	—	53	1	—

Auf 1139 Blüten mit 4 Kronblättern wird die Normalzahl in den nachfolgenden Kreisen nur übertritten: in 4 Fällen von den Griffeln, in 17 Fällen von den Staubgefäßen; von dem vorangehenden Kreis der Kelchblätter dagegen in 21 Fällen. Auf 57 Blüten mit 5 Kronblättern kommt keine mit 4 Kelchblättern. In einem Falle wird bei den Staubgefäßen die Zahl 10 überschritten.

c) Variation der übrigen Blütenkreise in den Blüten mit 8, 10 und 9 Staubgefäßen.

	8 Staubgef. (1126)				10 Staubgef. (56)				9 Staubgef. (13)			
	3	4	5	6	3	4	5	6	3	4	5	6
Kelchbl.	1	1111	14	6	—	2	54	—	—	5	8	—
Kronbl.	1	1122	3	—	—	3	53	—	—	13	—	—
Griffel	1	1125	—	—	—	7	49	—	—	12	1	—

Auf 1126 Blüten mit 8 Staubgef. bleiben Kelchbl. und Kronbl. nur je einmal hinter der Normalzahl zurück; die Griffel überschreiten dieselbe nie; auf 56 Bl. mit 10 Staubgef. bleiben die Kelchbl. 2-, die Kronbl. 3mal hinter der 5zahl zurück. Die Blüten mit 9 Staubgef. besitzen in allen Fällen 4 Kronbl.; das weist darauf hin, daß die 9zahl durch Spaltung eines Staubgefäßes aus der 8zahl entstanden zu denken ist.

d) Variation der übrigen Blütenkreise in den Blüten mit 4 und 5 Griffeln (Carpellen).

	4 Griffel (1143)								5 Griffel (54)							
	3	4	5	6					3	4	5	6				
Kelchbl.	—	1116	27	—					—	2	49	3				
Kronbl.	—	1135	8	—					—	4	50	—				
	6	7	8	9	10	11	12		6	7	8	9	10	11	12	
Staubgef.	—	1	1123	12	7	—	—		—	—	1	1	50	1	1	

Auf 1143 Blüten mit 4 Griffeln bleibt nur die Zahl der Staubgefäße einmal hinter der Normalzahl zurück; auf 54 mit 5 Griffeln wird die 5zahl nicht erreicht: zweimal von den Kelchblättern, viermal von den Kronblättern und zweimal von den Staubgefäßen.

Alle diese Zusammenstellungen über die Beziehungen der Blütenkreise zueinander sprechen im wesentlichen in demselben Sinne, wie die Beziehungen zwischen Blätterzahl und Blütenbau. Mit verschwindenden Ausnahmen gilt der Satz: Eine eventuelle Vermehrung der Zahl der Organe schreitet akropetal vorwärts. Mit anderen Worten: in der Regel nimmt die Zahl eines Organes nach innen nicht zu, sondern bleibt entweder konstant oder nimmt ab.

4. Theoretisches.

Irgend eine weitergehende Verallgemeinerung der vorstehenden Ergebnisse ist natürlich nicht gestattet; es müßte auch anderes Material von anderen Pflanzen vorliegen. Jedoch halte ich dafür, daß weitere Zählungen an Einbeeren wenigstens für diese Art das Resultat kaum ändern werden. So sollten wir also für diesen Fall eine theoretische Erklärung versuchen. In erster Linie wäre die Frage zu beantworten, welche Faktoren überhaupt eine Vermehrung in der Anzahl eines Organes bewirken. Ich glaube, durch die zahlreich vorliegenden variationsstatistischen Arbeiten ist zur Genüge bewiesen, daß hierbei im allgemeinen die äußeren Faktoren, speziell bessere oder schlechtere Ernährung, die Hauptrolle spielen. Nehmen wir diesen Satz als

bewiesen an, so liefse sich folgender Erklärungsversuch aufstellen: durch anfänglich gute Ernährung wird eine Vermehrung der zuerst angelegten Organe (also der Blätter) bewirkt; damit ist die weitere Entwicklung vorgezeichnet. Bleibt die gute Ernährung konstant, so ist auch die weitere Entwicklung konstant; tritt schlechtere Ernährung ein, so hört die Vermehrung auf, die Anzahl der Organe sinkt auf die Normale zurück, kann in seltenen Fällen sogar darunter gehen. Dafs auf einen 4- oder 5zähligen Kreis nur in seltenen Ausnahmefällen höherzählige Kreise folgen, widerspricht nicht der Annahme, dafs gute Ernährungsverhältnisse plötzlich durch schlechte abgelöst werden können; denn schon aus reinen Raumverhältnissen ergibt sich, dafs auf höherzählige Kreise durch Auslassung eines Zwischenraumes zwischen zwei Anlagen relativ leicht niedrigerzählende folgen können, dafs aber das Umgekehrte nur sehr schwer eintreten kann. Gegen dieses Zurückführen des Wechsels in der Anzahl der verschiedenen Kreise läfst sich aber ein triftiger Einwand erheben, nämlich, dafs die Anlage der Organe noch in auferordentlich jugendlichen Zustand, wohl in nicht grofsen Zeiträumen erfolgt, so dafs die Annahme einer Verschlechterung der Lebensbedingungen so rasch und in einem so grofsen Prozentsatz der Fälle auf Schwierigkeiten stöfst. Es wird Sache des Experimentes sein, hier-zu entscheiden.

Der zweite Satz, dafs eine bestimmte Anzahl des untersten Kreises einmal gegeben, nach oben aus rein mechanischen Gründen keine (oder nur sehr schwer) Vermehrung, aber viel leichter eine Verminderung stattfinden kann, dürfte dagegen ziemlich einwandfrei bleiben. Wenn er richtig ist im Falle der Einbeere, mufs er auch für andere Arten Giltigkeit haben. Er läfst sich also auf variationsstatistischem Wege weiter stützen oder widerlegen.

Diese paar Sätze mögen genügen. Ich beanspruche nicht, das Problem gelöst zu haben; es sollen nur Andeutungen sein, in welcher Richtung vorstehende kleine Untersuchung zu weiteren ähnlichen veranlassen könnte.

6. Résumé.

Die Resultate meiner Untersuchung lassen sich kurz in folgende Sätze zusammenfassen:

a) Die Variabilität der Organe von *Paris quadrifolia* nimmt akropetal ab.

b) Die Anzahl der Organe jedes folgenden Kreises ist entweder gleich oder kleiner (nur in Ausnahmefällen gröfser), als die des vorhergehenden.

Der zweite Satz gibt direkt die Begründung zum ersten. Ebenso folgt aus den beiden Sätzen, daß bei einer Vergleichung der einzelnen Kreise eine ziemlich weitgehende Korrelation im Sinne einer Parallelvariation gefunden werden muß.

c) Individuen, die im äußersten Kreis von der Normalzahl abweichen, zeigen auch in den anderen eine viel geringere Konstanz, als solche mit der Normalzahl.

Unter welchen Bedingungen wirken Magnesiumsalze schädlich auf Pflanzen?

Von Oskar Loew.

Vor kurzem erschien eine interessante Abhandlung von Wilhelm Benecke¹⁾ über Oxalsäurebildung in grünen Pflanzen, in welcher sich einige Sätze finden, die sich auf die unter bestimmten Bedingungen sich äußernde Giftwirkung von Magnesiumsalzen beziehen und mich zu einigen Bemerkungen veranlassen.

Raumer hatte schon i. J. 1883 beobachtet, daß Pflanzen in Nährlösungen ohne Kalk und ohne Magnesia nicht so rasch geschädigt werden als ohne Kalk, aber mit Magnesia²⁾; es lag daher nahe, die vielfach beobachtete Giftwirkung von Magnesiumsalzen damit in Beziehung zu bringen. Benecke erhielt mit andern Objekten abweichende Resultate, während ich Raumers Beobachtungen an *Phaseolus* bestätigen konnte und analoge Resultate mit *Spirogyra* erhielt. Bei den Versuchen Beneckes an Algen, welche übrigens anders ausgeführt wurden als die meinigen³⁾, mögen ungünstige Umstände mitgewirkt haben, was mir daraus hervorzugehen scheint, daß die Algen bei gleichzeitigem Mangel an Kalk und Magnesia auffallend rasch — *Vaucheria* schon in 20 Stunden — zugrunde gingen. Ich habe *Spirogyra*-Arten bei 5—10° C. in reinstem

1) Botan. Ztg. 1893 Heft 5.

2) Obwohl ich Raumers Beobachtung früher zitiert habe (Bulletin Nr. 18, Div. of Veg. Physiol. and Pathol., Washington 1899 pag. 43) wurde in einem vor zwei Jahren erschienenen Artikel mir die Urheberschaft jener Beobachtung zugeschrieben.

3) Flora 1892 pag. 381.

destilliertem Wasser, welches aus Glasgefäßen destilliert worden war, sechs volle Wochen am Leben erhalten können.¹⁾ In einer 0,1proz. Lösung von Magnesiumnitrat starben sie innerhalb vier Tagen. Wenn aber gleichzeitig noch 0,3 % Calciumnitrat vorhanden war, blieben sie wochenlang lebend, wenn auch jede Weiterentwicklung wegen Abwesenheit von Kali und Phosphorsäure sistiert war.

Ähnliche Beobachtungen wie Raumer haben auch Liebenberg und Boehm gemacht, aber keine genügende Erklärung dafür gegeben. Ich habe mir erlaubt, eine Erklärung abzuleiten aus der auffallenden Art der Giftwirkung neutraler Oxalate und gefolgert, daß wichtige Calciumproteidverbindungen im Kern und Chlorophyllkörper vorhanden sind. Wenn dieses Calcium durch Magnesium ersetzt wird, ändert sich voraussichtlich die Imbibitionskapazität der Gebilde, eine zum Tode führende Strukturstörung ist die Folge. Ist aber neben Magnesia genug Kalk in Lösung, so wird die schädliche Wirkung der Magnesia durch den gelösten Kalk nach dem Gesetz der Massenwirkung verhindert und die Magnesia kann nun ihre ernährungsphysiologische Rolle ausführen, welche darin besteht, daß sie als Phosphat die Assimilation der Phosphorsäure bei der Bildung von Nucleoproteiden und Lecithin ermöglicht.²⁾

Eine Hypothese wird dann zu einer Theorie, wenn sie zu Schlussfolgerungen führt, welche durch das Experiment bewahrheitet werden. Solche Folgerungen sind in unserem Falle:

1. Neutrale Oxalate sowohl als auch Magnesiumsalze äußern keine Spur von Giftwirkung auf niedere Algen und Pilze.³⁾ Diese Organismen bedürfen aber auch des Kalkes nicht, besitzen also nach meiner Auffassung keine Organe mit Calciumproteinverbindungen.⁴⁾ Es dürfte schwer halten, jene Tatsache, welche mit dem Verhalten der höher entwickelten Pflanzen scharf kontrastiert, auf eine andere Weise genügend zu erklären.

2. Aus meiner Theorie der Funktionen der Calcium- und Magnesiumverbindungen folgt mit Notwendigkeit, daß es ein ganz be-

1) Natürlich unterbleibt hierbei die Zellvermehrung. Die Flaschen, welche nur wenige Fäden enthielten, standen im zerstreuten Tageslicht und waren mit Glasstöpsel verschlossen. Parasitenfreie Kulturen sind selbstverständlich zu allen solchen Kulturversuchen unerläßlich. Chytridien und Pseudospora können in kurzer Zeit die Kulturen vernichten.

2) Flora 1892 pag. 385—387.

3) Die höchststehenden Pilze sind in dieser Richtung noch immer nicht untersucht.

4) Vgl. pag. 45 des oben zitierten Bulletins Nr. 18.

stimmtes Verhältnis zwischen Kalk und Magnesia gibt, welches der Pflanzenentwicklung am günstigsten ist. Auch diese Folgerung hat sich bestätigt, wie ich im Verein mit mehreren Mitarbeitern — Mag, Faruta und Aso — gezeigt habe.¹⁾

3. Es mußte aus meiner Ansicht abgeleitet werden, daß der Kalkgehalt eines Organs mit der Zunahme der Chlorophyllkörper und der Zellkerngröße steigt. Ersteres ist eine bei Blättern gemachte schon ältere Erfahrung, letzteres wurde in neuester Zeit für tierische Organe festgestellt. Die an Zellkernmasse reichen Drüsen sind auch kalkreicher als die an Zellkernsubstanz relativ armen Muskeln.

Es darf ferner wohl als ein günstiges Zeichen für eine Theorie angesehen werden, wenn andere, ohne Kenntnis von derselben zu haben, zu der gleichen Anschauung gedrängt werden. So schreibt Jaques Loeb²⁾: „The salt or electrolytic molecules do not enter into the combination (with proteids) as a whole but through their ions. The great importance of these ion-proteid-compounds lies in the fact that by the substitution of one ion for another the physical properties of the proteid compounds change.“ Ersetzen wir hier das Wort ion durch das Wort Metallatom, wodurch jener Satz an Richtigkeit gewinnt, so hat man meine acht Jahre früher aufgestellte Theorie von der Giftwirkung der Magnesiumsalze.

Die Giftwirkung der Magnesiumsalze steht natürlich an Intensität weit hinter der von Sublimat oder Chloroform, sie äußert sich nur langsam und schwach. Selbst eine einproz. Lösung von Magnesiumsulfat führt bei Spirogyren den Tod erst in 6—12 Stunden herbei; bei 0,2 pro mille dauert dieses 5—7 Tage.³⁾ Zusatz von Monokaliumphosphat beschleunigt, Zusatz von Dikaliumphosphat verzögert die Wirkung, so daß im letzten Falle der Tod erst nach 15—18 Tagen eintritt. Es ist also das sekundäre Magnesiumphosphat von weit schwächerer Wirkung als das primäre; ebenso wirkt Magnesiumbikarbonat weit schwächer als das Sulfat. Es kommt eben ganz darauf an, ob das vorhandene Magnesiumsalz sich leicht oder schwer mit dem Calciumproteid des Zellkerns umsetzt. Diese Wirkung wird ferner durch die Menge von in den Zellen gelösten oder in den Mem-

1) Vgl. u. a. Landw. Jahrbücher 1902 pag. 561, wo die einschlägigen Arbeiten zitiert sind.

2) American Journal of Physiology 3, 327 (1900).

3) Bei solchen Versuchen sind stets nur wenige Fäden auf 100—200 ccm Lösung zu nehmen.

branen vorhandenen Kalksalzen bedeutend modifiziert¹⁾, wie ich ja schon früher hervorgehoben habe.²⁾ Unter anderm beobachtete ich auch, daß Wurzeln von Viciakeimlingen in einer 0,5proz. Lösung von Magnesiumnitrat nach 2—3 Tagen zugrunde gehen, während die Samen selbst nicht geschädigt wurden als sie zwei Tage in einer 0,2proz. Lösung dieses Salzes verweilten. Jene Würzelchen enthielten sicher relativ weit weniger Kalk gespeichert als die Samen.

Daß manche nicht genügend beachten, unter welchen Einflüssen die schädliche Wirkung von Magnesiumsalzen modifiziert werden kann, erhellt aus einer neueren Mitteilung von Th. H. Kearney.³⁾ Dieser Forscher beobachtete, daß bei den Wurzeln der Maiskeimlinge die Giftwirkung der Magnesiumsalze weit schwächer auftritt als bei den Wurzeln von Lupinus- und Medicago-Keimlingen und schließt: „The protoplasm of remotely related plants differs widely in its reaction to pure solutions of various mineral salts.“ Jener Unterschied braucht aber nicht auf der Verschiedenheit des Protoplasmas zu beruhen; es genügt, daß in den Zellen der Maiskeimlinge etwas mehr Kalkverbindungen gelöst vorhanden waren als in denen der Lupinenkeimlinge, um den Unterschied zu erklären. Auch wäre es möglich, daß das Vordringen des Magnesiumsulfats bis zum Zellkern aus irgend einem Grunde beim Maiskeimling langsamer stattfindet als beim Lupinenkeimling. Ferner wäre noch auf die relative Acidität des Zellsaftes und die Menge des gelösten Monokaliumphosphats in den Keimlingen zu achten, weil große Unterschiede hiedurch bedingt werden können.

In einer vor zwei Jahren erschienenen Arbeit wurde bezweifelt, daß Magnesiumsalze giftig sein können, da sie unentbehrliche Nährstoffe sind. Allein es sei hier an einen andern derartigen Fall erinnert. Kaliumsalze, welche doch für jede Zelle unentbehrlich sind, sind schon in mäßigen Dosen giftig für Tiere. Schon 2,3 g Kali in Form von Monokaliumphosphat können ein Kaninchen töten (Bunge), ebenso

1) Flora 1892 pag. 384 (vgl. dazu ibid. pag. 373).

2) Ibid. pag. 382, Anm.

3) Science Bd. XVII pag. 386 (1903). Kearney beobachtete, daß auch hier Calciumsalze diese Giftwirkung aufheben. Er hebt in einer andern, zusammen mit F. K. Cameron publizierten Abhandlung (Report Nr. 71 U.S. Dept. of Agriculture, 1902) hervor, daß Calciumsalze auch die Giftwirkung von kohlensaurem Natron aufheben. Hier liegt aber ein ganz anderer Fall vor; es wird die schädliche alkalische Beschaffenheit der Lösung aufgehoben. Die Herbeiziehung der Jonentheorie ist unnötig, um diese Verhältnisse zu erklären.

10—25 g Fleischextrakt, lediglich infolge der darin enthaltenen Kaliumsalze.

Was die Giftwirkung von Magnesiumsalzen auf Pflanzen betrifft, so hat schon vor nahe 40 Jahren Wolf¹⁾ die des Magnesiumsulfats beobachtet; Nobbe²⁾ und andere erwähnten die Giftwirkung des Magnesiumchlorids, Boehm die der gefällten kohlensauren Magnesia, Atterberg und Ulbricht³⁾ die der gebrannten Magnesia. Letztere beiden Autoren konstatierten ungefähr um dieselbe Zeit wie der Schreiber dieser Zeilen die Gegenwirkung der Calciumsalze, die schon vorher Boehm erwähnt hatte.

Benecke schreibt: „Dafs unter Umständen Pflanzen ohne Kalk bei gleichzeitiger Zufuhr von Magnesia schneller absterben als ohne dieselbe, wofür Boehm (1882), Raumer (1883), Liebenberg (1881) einige Beispiele bringen, dürfte sich einfach so erklären, dafs bei Magnesiazufuhr das Wachstum ein schnelleres ist als ohne dieselbe und deshalb die Symptome des Kalkmangels früher in die Erscheinung treten.“ Diese Ansicht wird in den Fällen zutreffen, in denen gelöste Kalksalze in den Pflanzen vorhanden sind, welche einerseits der Giftwirkung der Magnesia entgegenwirken und andererseits ein fernerer Wachstum bis zu ihrem Verbrauch ermöglichen. Wenn ferner in seinen Versuchen Pflanzen ohne Kalk und ohne Magnesia ebenso rasch absterben als ohne Kalk, aber mit Magnesia, so ist das noch keine Widerlegung meiner Ansicht, sondern beweist nur, dafs die Magnesiumsalzmenge der Nährlösung entweder zu gering war, um die ja gar nicht abzuleugnende Giftwirkung dieser Salze ausüben zu können, oder dafs die Bedingungen in den Objekten derartig waren, dafs diese Giftwirkung nicht deutlich zum Vorschein kommen konnte. Es könnte z. B. sein, dafs der Zellsaft des Objekts nahezu neutral reagiert und dafs er sekundäres Kaliumphosphat oder sekundäres Kaliumsuccinat enthält. Es wird dann die schwefelsaure Magnesia

1) Landw. Versuchsstat. 6, 218.

2) Die organische Leistung des Kaliums in der Pflanze pag. 80: „Über die nachteilige Wirkung des Magnesiumchlorids auf das Pflanzenleben stimmen Vegetations- und Düngungsversuche vollkommen überein.“ — Bei den hohen (0,1 pro mille) Verdünnungen von Chlormagnesium, mit denen Gerneck (1902) bei Versuchen mit Weizenkeimlingen operierte, war eine schädliche Wirkung des Chlormagnesiums nicht mehr zu erwarten. Da aus dem Samen noch Kalk in die Wurzel einströmen konnte, war im Gegenteil noch eine Zeitlang Weiterentwicklung ermöglicht. Es lag also derselbe Fall vor wie ein von mir 1892 bei *Tradescantia*-Stecklingen beschriebener.

3) Landw. Versuchsstat. 1892. Siehe auch *ibid.* 1902 pag. 104.

resp. das saure primäre Magnesiumphosphat der Nährlösung in den Zellen in sekundäres Magnesiumphosphat resp. bernsteinsaure Magnesia verwandelt, welche Salze ihrem ganzen Wesen nach nur äußerst langsam auf die Calciumproteidverbindungen des Zellkerns wirken werden, so daß die direkte Schädigung durch Kalkmangel auch ohne die gleichzeitige Giftwirkung der Magnesiasalze eintreten wird. In diesem Falle wird man kaum eine Beschleunigung des Absterbens durch die Giftwirkung der Magnesiumsalze beobachten können.

Es ist ferner zu beachten, daß manche Objekte, wie z. B. *Tradescantia*-Stecklinge, gleichzeitig Calcium- und Magnesiumsalze gespeichert enthalten.¹⁾ Sind die gespeicherten Calciumsalze solcher in kalkfreie Nährlösung gesetzter Stecklinge verbraucht, d. h. dem Zellsaft durch Bildung von Zellkernsubstanz entzogen, so können die gespeichert gewesenen Magnesiumsalze ebenso ihre Giftwirkung entfalten als die Magnesiumsalze der kalkfreien, aber sonst vollständigen Nährlösungen. In diesem Falle werden Pflanzen in Lösungen ohne Kalk und ohne Magnesia — infolge der Giftwirkung von gespeicherten Magnesiasalzen — ebenso rasch absterben können als in Lösungen ohne Kalk mit Magnesia. Es würde in diesem Falle Beneckes Äußerung sehr gut zutreffen (l. c. pag. 105), daß der Tod durch Kalkmangel ein förmliches „in den Tod Hineinwachsen“ ist.

Daß unter Umständen das Absterben bei Kalkmangel auch ohne den gleichzeitigen Einfluß der Giftwirkung der Magnesia stattfinden kann, darf wohl auch aus meiner Theorie der Kalkfunktion gefolgert werden. Wenn der Zellkern aus Mangel an Kalk sich nicht mehr normal ausbilden kann, müssen eben die wichtigsten Funktionen der Zellen leiden. Ich habe nirgends behauptet, daß das Absterben bei Kalkmangel stets und ausschließlich auf der Giftwirkung von Magnesiumsalzen beruhe, sondern nur aus Versuchen an Algen und dem von mir wiederholten Versuch Raumers gefolgert, daß Magnesiumsalze den Tod bei Kalkmangel beschleunigen, vorausgesetzt, daß das Volum der Nährlösung und der Gehalt an Magnesiumsalzen nicht zu gering sind.

Universität Tokyo, Juli 1903.

1) Siehe Flora 1892 pag. 373.

Literatur.

Vegetationsbilder. Herausgegeben von **G. Karsten** und **H. Schenck**.

Heft 1: **H. Schenck**, Südbrasilien; Heft 2: **G. Karsten**, Malayischer Archipel; Heft 3: **G. Karsten**, Mexikanischer Wald der Tropen und Subtropen. Jena, Verlag von **G. Fischer**. Subskriptionspreis der Lieferung 2,50 Mk., im Einzelverkauf 4,50 Mk.

In Form von Heften zu je 6 Tafeln, welche in Lichtdruck wiedergegebene Photographien darstellen, beabsichtigen die Herausgeber verschiedenartige Pflanzenformationen und Pflanzengenossenschaften möglichst aller Teile der Erdoberfläche darzustellen. Die Bilder sind von kurzen Erläuterungen begleitet. Das ist ein sehr dankenswertes Unternehmen, zumal die Ausführung der Tafeln eine vortreffliche ist. Ein reiches Anschauungsmaterial wird so weiten Kreisen zugänglich gemacht und in den Erläuterungen finden sich manche interessante, zu weiteren Forschungen anregende Bemerkungen.

Die Stelär-Theorie. Von **Dr. J. C. Schoute**. Verlag von **G. Fischer**, Jena, **P. Nordhoff**, Groningen. Preis 3 Mk.

In der Einleitung gibt der Verf. zunächst eine kurze Darstellung der von **Van Tieghem** und seiner Schule aufgestellten Gewebegliederung. Er untersucht sodann, in welcher Beziehung die **Hanstein'sche** Meristemlehre zu der Stelärtheorie steht und findet dabei zweierlei: 1. dafs bei den Wurzeln, welche eine deutliche Differenzierung von Periblem und Plerom zeigten, die Grenze zwischen diesen die nämliche war, wie die spätere zwischen Rinde und Centralcylinder, 2. dafs bei den Sprossachsen eine solche Übereinstimmung nicht stattfand. Daraus wird geschlossen, dafs der **Hanstein'schen** Einteilung ein besonderes Gewicht nicht zukomme, ein Resultat, das sich ja auch anderweit ergeben hat. In einem zweiten vergleichend-anatomischen Kapitel findet sich im Gegensatz zu anderen Angaben, dafs das Vorkommen einer besonders ausgebildeten Endodermis (welche Rinde und Centralcylinder voneinander trennt) in den Sprossachsen ebenso allgemein sei wie in den Wurzeln. In Stengeln und Wurzeln der Gefässpflanzen finde sich nur ein einziger Stelärtypus, die Monostelie.

Es wäre zu wünschen, dafs solche kritisch-zusammenfassende Darstellungen einzelner Gebiete der Botanik öfters erscheinen würden, so z. B. eine vergleichende Darstellung der Pteridophytenanatomie, über welche in dem letzten Jahrzehnt namentlich in England und Amerika eine umfangreiche Literatur sich angesammelt hat.

Kumene-Sambesi-Expedition, H. Baum 1903. Im Auftrag des Kolonialwirtschaftlichen Komitees herausgegeben von Prof. **Dr. O. Warburg**. Mit 1 Buntdruck, 12 Tafeln, 1 Karte und 108 Abbildungen im Text. Berlin 1903, Verlag des Kolonialwirtschaftl. Komitees. Preis 20 Mk.

Das kolonialwirtschaftliche Komitee hat im Jahre 1899 eine Expedition „zwecks Feststellung des wirtschaftlichen Wertes der südlichen Gebiete Angolas“

entsandt. Diese Expedition hat ein wertvolles Resultat ergeben, nicht nur in Hinsicht auf ihre eigentliche Aufgabe (es wird z. B. die Gewinnung des Wurzelkautschuks eingehend dargestellt), sondern namentlich auch durch Aufklärung der eigenartigen Flora der östlichen Gebiete des Hochlandes von Mossamedes. Das schön ausgestattete vorliegende Werk bringt zunächst den Reisebericht von H. Baum (pag. 1—153), dann die von zahlreichen (namentlich Berliner) Botanikern bearbeiteten botanischen Ergebnisse (pag. 155—516), welchen sich die zoologischen anschließen. So ist ein Werk zustande gekommen, durch welches sich das kolonialwirtschaftliche Komitee ein großes Verdienst um die Erforschung Afrikas erworben hat.

Die europäischen Laubmoose, beschrieben und gezeichnet von **Georg Roth**. 1. Lieferung Bogen 1—8 mit 10 Tafeln. Leipzig, Verlag von Wilh. Engelmann. Preis 4 Mk.

Das Werk, von welchem hier die erste Lieferung vorliegt, soll in zwei Bänden von etwa 80 Bogen Text und mit 106 Tafeln die europäischen Laubmoose (mit Ausnahme der Sphagna) behandeln und beabsichtigt das Bestimmen der Moose durch sorgfältige Abbildungen tunlichst zu erleichtern. Die erste Lieferung gibt zunächst eine Einleitung und behandelt dann die Ephemeraceen, Physcomitrellaceen und Phascaceen. Die Abbildungen lassen sich, was Ausführung und Wiedergabe von Einzelheiten anbelangt, mit denen der *Bryologia europaea* oder des Limpricht'schen Werkes nicht vergleichen, dürften aber den Zweck, das Bestimmen zu erleichtern, immerhin erfüllen.

Hilfsbuch für das Sammeln der Ascomyceten mit Berücksichtigung der Nährpflanzen Deutschlands, Österreich-Ungarns, Belgiens, der Schweiz und der Niederlande. Von Prof. **Dr. Gustav Lindau**. Berlin, 1903. Verlag von Gebr. Borntraeger. Preis 2,50 Mk.

Der Verf. hat früher schon ein „Hilfsbuch für das Sammeln parasitischer Pilze“ herausgegeben, als dessen Fortsetzung und Ergänzung das eben genannte handliche Bändchen betrachtet werden kann. Es gibt eine Aufzählung der Ascomyceten, welche auf pflanzlichen und tierischen Substraten, auf Erde und anorganischen Substraten wachsen, und erleichtert so zweifellos das Bestimmen der vielgestaltigen Ascomyceten in erwünschter Weise.

Nordisches Plankton. Herausgegeben (unter Mitwirkung zahlreicher Mitarbeiter) von Prof. **Dr. K. Brandt**. Kiel und Leipzig, Verlag von Lipsius und Tischer. Zweite Lieferung. Preis 3,60 Mk.

Das Brandt'sche Planktonwerk will die sehr zerstreute und umfangreiche Planktonliteratur (soweit sie sich auf das marine Plankton nördlich von 50° NB. bezieht) möglichst vollständig und kritisch bearbeiten. Für jede Art wird im Text eine Abbildung gegeben. Für den Botaniker sind natürlich die pflanzlichen Planktonorganismen in erster Linie von Interesse. Die zweite Lieferung ist größtenteils botanischen Inhalts: sie bringt die Schizophyceen (bearbeitet von Wille), die Flagellaten, Chlorophyceae, Coccosphaerales und Silicoflagellatae (mit einem Nachtrage) von E. Lemmermann. Dafs beide Autoren ihre Aufgabe in trefflichster Weise gelöst haben, braucht kaum betont zu werden; besonders solche Botaniker, welche die Planktonliteratur nicht im einzelnen verfolgen konnten, werden für die hier auf grund der neuesten Forschungen gegebene Darstellung

der teilweise sehr merkwürdigen Pflanzenformen des Planktons (so z. B. die Formen von *Trochiscia*, die *Coccolithophorales*, die *Silicoflagellatae*) dankbar sein.

Forschungsberichte aus der biologischen Station zu Plön. Teil X.

Mit 2 Tafeln und 37 Abbildungen im Text. Stuttgart, Verlag von Erwin Nägele. Preis 24 Mk.

An Stelle eines Vorworts gibt Dr. Zacharias, der rührige Begründer und Leiter der biologischen Station in Plön, zunächst einen Bericht über die Entstehung und Tätigkeit der Station, sowie über die Gründung ähnlicher Stationen in anderen Ländern. Die wissenschaftliche Tätigkeit der Plöner Station wird namentlich auch durch das Inhaltsverzeichnis der bisher erschienenen 10 Hefte der Plöner Forschungsberichte erläutert. In dem 10. Hefte bieten folgende Abhandlungen botanisches Interesse: W. Ostwald, Über eine neue theoretische Beobachtungsweise in der Planktologie, insbesondere über die Bedeutung des Begriffs der „inneren Reibung des Wassers“ für dieselbe; O. Bail, Ergebnisse einer vorläufigen bakteriologischen Untersuchung der Nordosthälfte des Gr. Plöner Sees; M. Marsson, Die Fauna und Flora des verschmutzten Wassers und ihre Beziehung zur biologischen Wasseranalyse; O. Amberg, Biologische Notiz über den Lago di Mezzano; E. Lemmermann, Beiträge zur Kenntnis der Planktonalgen XV. Das Phytoplankton einiger Plöner Seen; H. Reichelt, Zur Diatomeenflora des Schöhsees bei Plön; O. Zacharias, Biolog. Charakteristik des Klinkertinsee zu Plön, id.: Zur Kenntnis der niederen Flora und Fauna holsteinischer Meersümpfe; Drei neue Panzerflagellaten des Süßwassers; Über Grün-, Gelb- und Rotfärbung der Gewässer durch Anwesenheit mikroskopischer Organismen; Ein Wurfnetz zum Auffischen pflanzlicher und tierischer Schwebwesen; Über die Verbreitung von *Tabellaria fenestrata* var. *asterionelloides* Grem.

The rôle of diffusion and osmotic pressure in plants by B. E. Livingston. The decennial publications of the University of Chicago II series vol. VIII Chicago. The university of Chicago Press 1903.

Das Buch behandelt die Probleme der Diffusion und des osmotischen Druckes vom Standpunkt der Pflanzenphysiologie. Es gibt zunächst eine physikalisch-chemische Einleitung und dann als zweiten Teil eine kritische Darstellung der physiologischen Resultate. Die Darstellung ist knapp (an manchen Stellen vielleicht etwas zu knapp) und klar, so daß das Buch seinem Zwecke in erwünschter Weise gerecht wird. Es bewegt sich zum Teil auf demselben Gebiete wie das (viel ausführlichere) Buch Höbers, „Physikalische Chemie der Zelle und der Gewebe“, welches aber auf speziell pflanzenphysiologische Probleme nicht eingeht.

Willkürliche Entwicklungsänderungen bei Pflanzen. Ein Beitrag zur Physiologie der Entwicklung. Von Georg Klebs. Mit 28 Abbild. im Text. Verlag von Gust. Fischer in Jena. 1903. Preis 4 Mk.

Der Verf., welchem wir bekanntlich u. a. eine Reihe wichtiger Untersuchungen über die Entwicklungsphysiologie niederer Pflanzen verdanken, wendet sich in dem vorliegenden sehr interessanten Buche den höheren Pflanzen zu. Der Stoff gliedert sich in neun Abschnitte. In der Einleitung präzisiert der Verf. nach einem kurzen historischen Exkurs¹⁾ seinen Standpunkt. Dieser ist der kausale.

1) Wenn in diesem (pag. 3) gesagt wird, durch Darwin sei der seit langer Zeit auf der Morphologie lastende Bann einseitiger Teleologie gebrochen worden,

Es soll der Nachweis geführt werden, daß gewisse Entwicklungsvorgänge in einer kausalen Abhängigkeit von bekannten äußeren Bedingungen stehen. Jeder solcher Vorgänge besteht aus einer Menge einzelner Prozesse, er ist von einem ganzen Komplex verschiedenartiger und verschiedenwertiger Bedingungen abhängig, und es kommt zunächst darauf an, die überhaupt wirksamen Faktoren soweit zu erkennen, daß der betreffende Vorgang im Experiment hervorgerufen werden kann. „Die Forschung muß sich das Ziel setzen, jede Formbildung durch die Kenntnis ihrer Bedingungen beherrschen zu können.“

Der zweite Abschnitt behandelt Wachstum und Fortpflanzung. Nach einigen theoretisch-kritischen Ausführungen zeigt der Verf., daß es auch bei Phanerogamen (z. B. *Glechoma hederacea*) gelingt, unter geeigneten Bedingungen das vegetative Wachstum unbegrenzt („ohne Ziel und Ende“) fort dauern zu lassen, wie er dies früher für Pilze und Myxomyceten nachgewiesen hatte; die Blütenbildung war hier vollständig ausgeschaltet.

Der dritte Abschnitt handelt „Über Umänderungen des Entwicklungsganges.“ Der Verf. erinnert zunächst an die Resultate seiner Untersuchungen über die Abhängigkeit der verschiedenen Entwicklungsformen von *Saprolegnia* und *Vaucheria* von äußeren Bedingungen und teilt dann das Resultat von Versuchen mit, durch welche bei Blütenpflanzen ähnliche Verschiebungen des Entwicklungsganges erzielt wurden, wie bei den genannten Thallophyten. Betreffs der Einzelfälle muß auf das Original verwiesen werden; betont wird, daß bei den Phanerogamen die experimentelle Behandlung schwieriger sei. Die Einflüsse der Veränderungen, welche von der Pflanze selbst ausgehen, lassen sich nicht scharf von den direkten Einflüssen der Außenwelt unterscheiden, aber die willkürliche Regelung des Entwicklungsganges gelingt auch hier. Daran schließt sich als

Vierter Abschnitt: „Über Metamorphosen von Pflanzenorganen.“ Nach kritischen Ausführungen über den Begriff Metamorphose werden Versuche über die Umwandlung deutlich angelegter Infloreszenzen in vegetative Triebe mitgeteilt. Solche sind z. B. für *Naegelia (Tydaea) hybrida* bekannt.¹⁾ Klebs hat namentlich *Veronica Chamaedrys* untersucht. Es gelang, die Infloreszenzen in Laubtriebe umzubilden, wobei — von der Blütenbildung ganz abgesehen — auch Blattform und Blattstellung sich ändern, woraus geschlossen wird, daß für jedes Merkmal, wie Blattstellung, Zweigbildung, Behaarung, besondere innere Bedingungen maßgebend sind.

Das fünfte Kapitel „Über Regeneration“ ist der Hauptsache nach theoretischer resp. kritischer Natur und wird voraussichtlich viel Widerspruch erfahren. Die Versuche wurden mit Weiden ausgeführt und ergaben (entsprechend früheren, namentlich auch gärtnerischen Erfahrungen), daß eine genügende Durchtränkung der Rinde mit Wasser an jedem beliebigen Ort des Weidensprosses Wurzelbildung veranlaßt. Wie Klebs selbst hervorhebt, ist damit die Polarität bei der Regene-

so trifft dies meiner Ansicht nach für die Pflanzenmorphologie nicht zu, denn die zur Zeit Darwins herrschende idealistische Pflanzenmorphologie war nichts weniger als teleologisch, sie abstrahierte absichtlich von der Funktion, und auch in der Pflanzenphysiologie der betreffenden Zeit ist von Teleologie nichts zu finden.

1) Biol. Zentralblatt 1902 pag. 502. Übrigens ist das Vegetativwerden von Infloreszenzen meiner Ansicht nach nur ein Spezialfall der „Rückkehr zur Jugendform“, welche verschiedentlich schon künstlich herbeigeführt wurde.

ration nicht „erklärt“, und die Tragweite der kurz angeführten Beobachtung scheint mir vom Verf. überschätzt zu sein, zumal die Behandlung einer Pflanze zur Ziehung allgemeiner Schlüsse nicht genügen dürfte. Wenn Kl. sagt, „die Ursache der Wurzelbildung liegt vielmehr darin, daß in den Versuchen etwas hinzukommt, was vorher nicht genügend vorhanden war, und daß damit alle Bedingungen für den Prozeß erfüllt sind“, so wird man diesem sehr allgemein gehaltenen Satz wohl zustimmen können. Aber ich möchte ihm hinzufügen, daß es sich in vielen Fällen offenbar um die Auslösung einer Hemmung handelt, welche eine nach den sonstigen Verhältnissen durchaus mögliche Organbildung verhindert, und daß das „Hinzukommen“ bei der Regeneration normal durch die Trennung von anderen Organen bedingt wird. Die Wasserzufuhr genügt zur Hervorrufung der Wurzeln in manchen Fällen, aber die Wurzelbildung unterbleibt auch häufig da, wo die äußeren Bedingungen dafür gegeben wären. Es sei nur an das Verhalten bei der Pfropfung erinnert, z. B. bei Kakteen. Wenn „Edelreis“ und „Unterlage“ gut verwachsen (letztere ersteres leicht „annimmt“), bildet das Edelreis keine Wurzeln, hier funktionieren die der Unterlage für das Edelreis. Wohl aber findet Wurzelbildung am Edelreis statt bei schlechter Verwachsung beider, und ebenso kann man auch bei gut (und ohne Wurzelbildung am Edelreis) erfolgter Verwachsung eine solche herbeiführen durch tiefgreifende Verletzung der Leitungsbahnen der Unterlage¹⁾, wahrscheinlich auch durch Verhinderung der Wurzelbildung an dieser. Analoges hat Ref. früher für *Bryophyllum crenatum* angeführt. In diesen Fällen handelt es sich offenbar um „Korrelationen“, die Wurzelbildung am Edelreis wird unterdrückt, wenn es Anschluß an die Leitungsbahnen der mit Wurzeln versehenen Unterlage hat. Andere Beispiele ließen sich anführen; auch sind die verschiedenen biologischen Bedingungen, unter denen die betr. Pflanzen leben, zu berücksichtigen.

Der sechste Abschnitt bespricht die Lebensdauer. Es wird die Frage untersucht, ob für Pflanzen unseres Klimas ein periodischer Wechsel von Ruhe und Bewegung notwendig ist. Ein ununterbrochenes Wachsen und Blühen liefs sich bei *Parietaria officinalis* feststellen, bei zahlreichen Stauden erfolgte im Winter (bei geeigneter Temperatur etc.) zwar Weiterwachsen, aber die Blütenbildung unterblieb wegen ungenügender Lichtintensität. Auch die Vegetationspunkte der ein- und zweijährigen Pflanzen haben — unter geeigneten Bedingungen — die Fähigkeit zu einem unbegrenzten Wachstum und Leben. Bei einer Anzahl perennierender Pflanzen gelang es, die Ruheperiode auszuschalten.

Der letzte (siebente) Abschnitt bespricht Variation und Mutation. Er geht aus von De Vries' bekanntem Werk über die Mutationstheorie. Klebs wendet sich gegen die Definition der „fluktuierenden Variation“ und die Überschätzung der statistischen Methode. Das Schwanken der Variationen um einen Mittelwert erklärt sich nach ihm daraus, daß die variablen auf die Pflanze einwirkenden Bedingungen selbst um einen Mittelwert schwanken. Die Vererbung erworbener Eigenschaften erkennt er — im Gegensatz zum Lamarckismus — nur als einen vorübergehenden Zustand an.

Die oben gegebenen Andeutungen über den Inhalt des Klebs'schen Buches sollten nur kurz darauf hinweisen, daß in ihm nicht nur eine Reihe interessanter

1) z. B. von Peireskiastämmchen, auf welche *Epiphyllum* gepfropft ist, worüber an anderer Stelle Näheres mitgeteilt werden soll.

Versuchsergebnisse, sondern vor allem klar durchdachte theoretische Ausführungen und Fragestellungen gegeben sind. Dafs diese nicht durchgehends Zustimmung finden werden, liegt in der Natur der verwickelten Probleme begründet, um die es sich handelt und die vielfach zunächst nur ein „Tasten“ erlaubt. Möge das Buch, welches eine frische jugendliche Zuversicht für die Erfolge der „Entwicklungsphysiologie“ oder experimentellen Morphologie durchzieht, für diese werbend wirken, denn ihr, nicht der im Verblühen begriffenen spekulativen Morphologie, gehört die Zukunft.

Morphology of Angiosperms (morphology of Spermatophytes, Pars II) by **J. M. Coulter** and **Ch. J. Chamberlain**. Illustrated. New York, D. Appleton & Co. 1903.

Im Jahre 1901 haben die Verf. als ersten Teil eines Werkes „Morphology of Spermatophytes“ eine Bearbeitung der Gymnospermen veröffentlicht. Da sie aber betonen wollen, dafs sie Gymnospermen und Angiospermen als phylogenetisch getrennte Gruppen betrachten, ist das vorliegende Werk besonders als *Morphology of Angiosperms* betitelt. Es gibt hauptsächlich eine Zusammenfassung der in den letzten Jahren aufserordentlich angewachsenen und namentlich in Amerika sehr gepflegten Literatur über Entwicklungsgeschichte der Mikro- und Makrosporangien und des Embryos, beschränkt sich also der Hauptsache nach auf ein wichtiges, aber ziemlich eng begrenztes Gebiet der Morphologie. Die Darstellung ist sehr reich illustriert (auch mit Originalfiguren) und stellt so für jeden, der sich auf diesem Gebiete orientieren oder auf ihm weiter arbeiten will, ein sehr willkommenes Hilfsmittel dar, zumal auch die neuere Literatur sehr vollständig angeführt ist. Die Kapitel über „Classification“ füllen für die deutsche Literatur keine Lücke aus, und die dort geäußerten Anschauungen über das, was „primitiv“ und was „reduziert“ sei, stehen auf ganz unsicherem Grunde; auch ist die neuere Literatur z. B. über Cyclanthéen und Gramineen nicht berücksichtigt. In zwei Schlusskapiteln gibt Prof. Jeffrey eine interessante Übersicht über die vergleichende Anatomie der Pteridophyten, Gymnospermen und Angiospermen mit besonderer Berücksichtigung phylogenetischer Gesichtspunkte.

Zweck und Umfang des Unterrichtes in der Naturgeschichte an höheren Mittelschulen mit besonderer Berücksichtigung der Gymnasien. Von **F. Mühlberg** in Aarau. Leipzig und Berlin, Verlag von B. G. Teubner. 1903.

Eine warme Verteidigung des Wertes des (in Deutschland auf den Mittelschulen ja meist ganz in den Hintergrund tretenden) naturgeschichtlichen Unterrichtes, auch für die formale und allgemeine Bildung; eine Verteidigung, die wohl mit einer gewissen Überschätzung der Bedeutung des Unterrichtes überhaupt verbunden ist. Bei der jetzigen unhaltbaren Lage des naturgeschichtlichen Unterrichtes kann aber auch etwas Übereifer nichts schaden, zumal der Verf. sich auf eine langjährige Erfahrung berufen kann. Das Schriftchen bildet das erste Heft einer Sammlung naturwissenschaftlich-pädagogischer Abhandlungen, herausgegeben von O. Schmeil und W. B. Schmidt.

K. G.



UNIVERSITY OF ILLINOIS-URBANA

580.5F
FLORASMARBURG
92 1903

C001



3 0112 009384733